SUBSTITUTED PIPERAZINES AS MODULATORS OF THE MELANOCORTIN RECEPTOR

Publication number: JP2005503369 (T)
Publication date: 2005-02-03

Inventor(s): Applicant(s): Classification:

- international: C07D295/18; A61K31/495; A61K31/496; A61K31/5377;

A61P3/04; A61P3/10; A61P43/00; C07D205/04; C07D207/08; C07D207/08; C07D207/09; C07D209/14; C07D209/18; C07D219/42; C07D211/26; C07D211/60; C07D211/62; C07D213/32; C07D213/32; C07D213/32; C07D213/34; C07D213/36; C07D233/64; C07D233/64; C07D233/64; C07D233/64; C07D2319/16; C07D2319/16; C07D2319/16; C07D2319/16; C07D403/12; C07D403

A61K31/495; A61K31/496; A61K31/5375; A61F3/00; A61F3/300; CO77D25/00; CO77D27/00; CO77D29/00; CO7D211/00; CO7D213/00; CO7D215/00; CO7D217/00; CO7D23/300; CO7D215/00; CO7D215/00; CO7D319/00; CO7D401/00; CO7D403/00; CO7D409/00; CO7D413/00; CO7D417/00; CO7D451/00; CO7D49/00; CO7D413/00; A61K38/00; (IPC-17: CO7D25/504; A61K31/495;

A61K31/496; A61K31/5377; A61F9/10; A61F43/00; C07D209/18; C07D211/60; C07D213/81; C07D213/82; C07D215/48; C07D217/26; C07D23/86; C07D23/862; C07D317/68; C07D319/16; C07D2401/12; C07D499/12;

C07D413/12; C07D417/12; C07D487/08

- European: C07D207/08; C07D205/04; C07D207/09; C07D209/14;

CO7D20942; CO7D211/26; CO7D211/60; CO7D211/62; CO7D213/38; CO7D215/48; CO7D215/48; CO7D215/48; CO7D215/46; CO7D217/45; CO7D217/26; CO7D23/64; CO7D217/26; CO7D217/26; CO7D215/163; CO7D2015/163; CO7D2

C07D417/12; C07D451/02; C07K5/06A1A1A; C07K5/06H1A; C07K5/06H2; C07K5/06T

CU/N3/06H2, CU/N3/061

Application number: JP20030515242T 20020725

Priority number(s): US20010307831P 20010725; US20020202823 20020724;

WO2002US23926 20020725

Abstract not available for JP 2005503369 (T)

Abstract of corresponding document: WO 03009850 (A1)

Selected substituted piperazine compounds are effective for prophylaxis and treatment of diseases, such as obesity and the like. The invention encompasses novel compounds, analogs, prodrugs and pharmaceutically acceptable salts thereof, pharmaceutical compositions and methods for prophylaxis and treatment of diseases and other maladies or conditions involving activation of the melanocortin receptor. The subject invention also relates to processes For making such compounds as well as to intermediates useful in such processes.

Also published as:

WO03009850 (A1)

US7115607 (B2)
US2007265248 (A1)
US7560460 (B2)

more >>

(19) 日本国特許庁(JP)

(c1) Int C1 7

(12)公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号 特表2005-503369 (P2005-503369A)

チーフュード (条件)

(43) 公表日 平成17年2月3日(2005.2.3)

(51) Int.Cl.	FI			テーマコード	(参考)
CO7D 205/04	CO7D	205/04		4 C O 3 1	
A 6 1 K 31/495	A61K	31/495		4 C O 3 4	
A 6 1 K 31/496	A61K	31/496		4C050	
A 6 1 K 31/5377	A61K	31/5377		4C054	
A 6 1 P 3/10	A61P	3/10		4C055	
	審査請求	未請求 予修	構審査請求 有	(全 547 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特願2003-515242 (P2003-515242)	(71) 出願人	500049716		
(86) (22) 出願日	平成14年7月25日 (2002.7.25)		アムジエン・	インコーポレー:	テツド
(85) 翻訳文提出日	平成16年1月23日 (2004.1.23)		アメリカ合衆	国、カリフオル:	=ア・913
(86) 国際出願番号	PCT/US2002/023926		20-178	9、サウザンド	・オークス、
(87) 国際公開番号	W02003/009850	ワン・アムジエン・センター・ドライブ(
(87) 国際公開日	平成15年2月6日 (2003.2.6)		番地なし)		
(31) 優先權主張番号	60/307, 831	(74) 代理人	100062007		
(32) 優先日	平成13年7月25日 (2001.7.25)		弁理士 川口	義雄	
(33) 優先權主張国		(74) 代理人	100113332		
(31) 優先權主張番号		(, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	弁理士 一入	章夫	
(32) 優先日	平成14年7月24日 (2002.7.24)	(74) 代理人			
(33) 優先權主張国		(1) 10270	弁理士 小野	Bet	
(00) (60))(LE (65)	(74) 代理人		MON.	
		(.,	弁理士 大崎	粉頁	
			THE TOTAL	100 94	
				最	終頁に続く

(54) 【発明の名称】メラノコルチン受容体のモジュレーターとしての置換ピペラジン

(57)【要約】

選択された置換ピペラジン化合物は、肥満等のような疾患の予防及び治療のために有効で ある。本発明は、メラノコルチン受容体の活性化を含む疾患及び他の疾病又は状態の予防 と治療のための新規化合物、その類似体、プロドラッグ及び医薬適合性の塩、医薬組成物 及び方法を含む。本発明はまた、そのような化合物を製造する方法ならびにそのような方 法において有用な中間体に関する。 【特許請求の範囲】

【請求項1】

式 1:

【化1】

「式中、

Yは、-NH、-CH。-、 \overline{Z} は-O- \overline{C} あり;

R は、 a) アルキル、

- b) (CH₂)_n シクロアルキル、
- c) (CH₂)_n-アリール、及び
- d) (CH2) n ヘテロシクリル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R4から選択される1個か ら3個の基で場合により置換されており;前記ヘテロシクリル基は、R⁴及びオキソから 選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、 R^{5} から選択される1個から3個の基で場合により置換されており、

R^{1 a}、R^{1 b}、R^{1 c}、R^{1 d}、R^{1 e}、及びR^{1 f}は、独立してR⁴から選択される か;若しくは R^{1} a と R^{1} b 、又は R^{1} d と R^{1} c はオキソを形成するか;若しくは R^{1} $^{\rm e}$ と R $^{\rm l}$ $^{\rm c}$ は アルキレニル又はアルケニレニル架橋を形成するか;若しくは R $^{\rm l}$ $^{\rm a}$ 、 R $^{\rm l}$ ^b、R¹°、及びR^{1d}はピペラジン環と共に、場合により置換された1,2,3,4-テトラヒドローキノキサリニル環を形成し;

R²は、 a) アルキル、

- b) (CH,), -シクロアルキル、
- $c) (CH_2)_n 7U \nu$
- d) (CH₂) " ヘテロシクリル、

【化21



及び

[化3]



から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R⁴から選択される1個か ら3個の基で場合により置換されており;前記ヘテロシクリル基は、R 4 及びオキソから 選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、 R^{5} から選択される1個から3個の基で場合により置換されており、

アルコキシから独立して選択されるか;若しくはR3はアルケニレン架橋であり;

50

40

10

30

 R^4 は、H、アルキル、- (C H_2) $_n$ - シクロアルキル、- (C H_2) $_n$ - アリール、- (C H_2) $_n$ - ヘテロシクリル、ハロ、- (C H_2) $_n$ - O R° 、- N R° S O_2 R^7 、 - [C (R^7) $_2$] $_p$ N R° S O_2 R^7 、 - [C (R^7) $_2$] $_p$ N R° S O_2 R^7 、 - [C (R^7) $_2$] $_p$ N R° S O_2 R^7 、 - N R° C (O) R^7 、 - N R° C O O R^7 、 - N R° C O O R^7 、 - N C O O R O , - C O C O N O , - C C (O) O R O , - C C (O) O , - C (O) O ,

 R^{5} は、ハロ、 $-OR^{9}$ 、 $-NHSO_{2}R^{7}$ 、 $-N(R^{9})_{2}$ 、シアノ、 $-COR^{7}$ 、- 10 [$C(R^{7})_{2}$] $_{n}N(R^{9})_{2}$ 、ニトロ、 $-SO_{2}N(R^{9})_{2}$ 、 $-S(O)_{m}R^{7}$ 、ハロアルキル、及びハロアルコキシから選択され;

 R^6 は、アリール及びヘテロアリールから選択され、但し、 R^6 は、1 個又はそれ以上の R^3 で基合により間換されており:

 \mathbb{R}^7 は、 \mathbb{H} 、 \mathbb{P} ルキル、 $\mathbb{-}$ (\mathbb{C} \mathbb{H}_2) $_{\mathrm{n}}$ $\mathbb{-}$ シクロアルキル、 $\mathbb{-}$ (\mathbb{C} \mathbb{H}_2) $_{\mathrm{n}}$ $\mathbb{-}$ ベテロシク リル、 $\mathbb{-}$ (\mathbb{C} \mathbb{H}_2) $_{\mathrm{n}}$ $\mathbb{-}$ アリール、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、アルキルカボニルアミノアルキル、アルキルチオアルキル、アルキルアアルカルル \mathbb{C} アルコキシから \mathbb{H} 和 \mathbb{H} さん \mathbb{C}

R®は、

- a) ヘテロシクリル、
- b) アミノアルキル、
- c) アミノアルキルアミノ、
- d) アルキルアミノアルキルアミノ、
- e) アルキルアミノアルキル、
- f) アリールアミノアルキル、
- g) アリールアルキルアミノアルキル、
- h) ヘテロシクリルアルキルアミノアルキル、
- i) アリール
- i) アルキル、
- k) アラルキル、
- 1) ヘテロシクリルアルキル、
- m) シクロアルキルアルキル、
- $n) O R^9$
- の)アミノアルコキシ、
- p) N-(ヘテロシクリルアルキル)アミノ、
- ${\bf q}$)アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているアラルキル、及び
- r) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているヘテロシクリルアルキレニル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される1 個から3個の基で場合により置換されており;前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される1 個のもら3個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、 R^5 から選択される1 個から3個の基で場合により置換されており;

 \mathbf{R}^{0} は、 \mathbf{H} 、アルキル、アルケニル、シクロアルキルー(\mathbf{C} \mathbf{H}_{2}) $_{n}$ $_{n}$

ルコキシアルキルから選択され;

 R^a は、H 及びアルキルから独立して選択されるか、若しくは 2 個の R^a が共同してシクロアルキルを形成し;

kは、0又は1であり;

mは、0、1 又は2であり;

nは、0、1、2、3又は4であり;

pは、1又は2であり;及び

q は、1 または2 であり;

の化合物、及び医薬滴合性のその塩。

【請求項2】

Yは、-NH又は-CH₂ -であり;

R は、

 $a) - (CH_2)_n - C_{3-8} - \flat / D D P N + N$

- b) アリール
- c) 非置換ベンジル、及び

d) - (CH₂)_n-4-10員へテロシクリル

から選択され、但し、前配シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される I 個から 3 個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソ から選択される I 個から 3 個の基で場合により置換されており;

R $^{1-a}$ 、 R $^{1-b}$ 、 R $^{1-c}$ 、 R $^{1-d}$ 、 R $^{1-c}$ 、 及 び R $^{1-f}$ は、 R 4 から 独立して選択されるか;若しくは R $^{1-a}$ と R $^{1-c}$ 、 及 は R $^{1-c}$ は オキソを形成するか;若しくは R $^{1-c}$ に C $_1$ $_4$ 一アルキレニル又は C $_2$ $_4$ 一アルケニレニル 架橋を形成するか;若しくは R $^{1-a}$ 、 R $^{1-b}$ 、 R $^{1-c}$ 、 及 び R $^{1-d}$ は ピペラジン環と共に、場合により 置換された 1 、 2 、 3 、 4 ーテトラヒドローキノキサリニル環を形成し;

R²は、

- $a) (CH_2)_n C_{3-8} \nu \rho D P \nu + \nu$
- b) (C H $_2$) $_n$ \mathcal{T} \mathcal{I} \mathcal{N} .
- c) (CH₂) "-4-10員へテロシクリル、

【化4】



及び



から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される1個から3個の基で場合により置換されており;

 \mathbf{R}^3 は、 \mathbf{H} 、 ハロ、アミノ、 \mathbf{C}_{1-6} ー ハロアルキル、 \mathbf{C}_{1-6} ー アルキル、 フェニル、 \mathbf{C}_{1-6} ー ハロアルコキシ及び \mathbf{C}_{1-6} ー アルコキシから 独立して 選択されるか; 若しく は \mathbf{R}^3 は \mathbf{C}_{9-2} ー アルケニレン 契橋であり;

50

10

20

30

30

 R^4 は、H 、 C_{1-6} ー アルキル、ー (C H_2) $_n$ ー C_{3-6} ー シクロアルキル、ー (C H_2) $_n$ ー R^9 ト Q_2 R^7 、 - 1 0 負 Q_3 ー Q_4 Q_4 Q_5 Q_6 Q_8 Q_8 Q

R 8 tt.

- a) 4-10員ヘテロシクリル、
- b) アミノーC₁₋₆-アルキル、
- c) アミノー C _{1 6} -アルキルアミノ、
- d) C₁₋₆-アルキルアミノ-C₁₋₆-アルキルアミノ、 e) C₁₋₆-アルキルアミノ-C₁₋₆-アルキル、
- f) アリールアミノーC, _ s アルキル、
- g) $P \cup V V C_{1-6} P \cup V + U + V = V C_{1-6} P \cup V + U$,
- h) 4-10 員へテロシクリルー C_{1-6} アルキルアミノー C_{1-6} アルキル、
- i) アリール
- C 1 _ 6 アルキル、
- k) $PU-N-C_{1-6}-PN+N$,
- 1) ヘテロシクリル $-C_{1-6}$ -アルキル、
- m) C₃₋₆-シクロアルキル-(CH₂)_n-、
- $n) OR^9$
- の) アミノーC₁₋₆ーアルコキシ、
- p) N (4-10員へテロシクリル-C₁₋₆-アルキル) アミノ、
- q) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C $_{1-6}$ アルキルアミノで置換されている アリール C $_{1-6}$ アルキル、及び
- $_{\Gamma}$) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C $_{1-6}$ アルキルアミノで置換されている 4-1 0 員へテロシクリル C $_{1-6}$ アルキレニル
- から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;前記ペテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、 R^5 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており; R^8 。。は、
- a) 5-10員ヘテロシクリル、
- b) アリール、及び
- c) ベンジル

から選択され、但し、前記アリール及びヘテロシクリル基は、C₁₋₆-アルキル、ハロ

20

30

、ヒドロキシル、アルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、シアノ、-NHC (O) R^7 、-CO R^7 、 C_1 - 6 - -Nロアルキル及び C_1 - 6 - -Nロアルコキシから選択される 1 個から 3 個の基で場合により置換されており;

R ^a は、日及び C $_{1-6}$ - アルキルから独立して選択されるか、若しくは 2 個の R ^a が共同して C $_{3-4}$ - シクロアルキルを形成し;

kは、0又は1であり;

mは、0、1又は2であり;

nは、0、1、2又は3であり;及び

pは、1又は2である、請求項1に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項3】

Yは、-NHであり;

Rは、R⁴から選択される1又は2個の基で場合により置換されたフェニルであり;

R 1 * 、R 1 b 、R 1 c 、R 1 d 、R 1 e 、及びR 1 「は、R 4 から独立して選択されるか;若しくはR 1 * とR 1 b 、又はR 1 d とR 1 c はオキソを形成し;

- a) (CH₂)_n C₃₋₆ シクロアルキル、
- b) (CH₂) , -フェニル、
- c) (CH₂) _n 5 1 0 員へテロシクリル、及び

【化6】



から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される 1 個から 3 個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される 1 個から 3 個の基で場合により置換されており;

 $\begin{array}{c} R^{4} & \&k, \; H, \; C_{1\,-\,2} - 7 \mathcal{N} \pm \mathcal{N}, \; - \; (C\,H_{2}\,)_{\;n} - C_{5\,-\,6} - \flat \rlap{\ d} \, \Gamma \mathcal{N} \pm \mathcal{N}, \; - \; (C\,H_{2}\,)_{\;n} - 4 - 1\, 0\, \&lambda + 1\, 0\, lambda + 1\, lambda +$

 CF_3 、 C_{1-2} ーヒドロキシアルキル、 C_{1-2} ーハロアルキル及び C_{1-2} ーハロア ルコキシから選択され;

 R^{5} & \square , $-OR^{9}$ a , $-NR^{9}$ a R^{9} b , $-[C(R^{7})]_{2}$ n R^{9} a R^{9} b , 及び-SO₂NR^{9a}R^{9b}から選択され;

 R^{6} は、1 又は2個の R^{3} で場合により置換されたナフチル又はフェニルであり;

) n - 4 - 1 0 員へテロシクリル、- (CHo) n - フェニル、アミノーC n - a - アル キル、C₁₋₄-アルキルアミノ、C₂₋₄-アルケニル、C₁₋₄-アルキルチオーC 1 _ 4 - アルキル、C 1 _ 4 - アルキルカルボニルアミノーC 1 _ 4 - アルキル、C 1 _ 4 ューアルキルアミノーC, ニューアルキル、C, ニューアルコキシーC, ニューアルキル 及び C 1 _ 4 - アルコキシから選択され;

- a) $P \in J C_{1-4} P \mathcal{N} + \mathcal{N} + \mathcal{N} \in J$
- b) アミノーC: _ < アルキル、
- c) C, _ , アルキルアミノ- C, _ , アルキルアミノ、
- d) C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキル、
- f) フェニルアミノーC₁₋₄ーアルキル、
- g) 4-10員へテロシクリル-C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキル、
- h) N-(4-10員へテロシクリル-C₁₋₄-アルキル) アミノ、
- i) C 1 _ 4 アルキル、
- j) C₃₋₆-シクロアルキル-(CH₂) n-、
- k) アリールー (CH2) n 、
- 1) 4-10員ヘテロシクリル-(CH₂)_n-、
- m) R 9 a O .
- n) $P \in J C_{1-4} P \mathcal{N}$ $J + \mathcal{D}$ λ
- o) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC₁₋₄-アルキルアミノで置換されている フェニルーCューューアルキル、及び
- p) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C, _ , アルキルアミノで置換されて いる4-10員ヘテロシクリル-C,_,-アルキレニル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R 4 から選択される 1 個か ら3個の基で場合により置換されており;前記ヘテロシクリル基は、R⁴及びオキソから 選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、R5 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており:

10 員へテロシクリルー (CH₂)_n - 、及びフェニルー (CH₂)_n - から選択され; R^{9b} は、H 、 C_{1-6} - P ルキル、 C_{2-6} - P ルケニル、 C_{3-6} - > クロアルキル (CH。)。-、4-10員へテロシクリルー(CH。)。-、フェニルー(CH。) _n - 、アミノ- C _{1 - 6} - アルキル、 C _{1 - 6} - アルキルカルボニルアミノ- C _{1 - 6} -アルキル、Cana-シクロアルキルアミノーCina-アルキル、Cana-シクロア ルキルーC₁₋₆-アルキルアミノーC₁₋₆-アルキル、5-6員へテロアリールアミ ノーC₁₋₆-アルキル、5-6員ヘテロアリールーC₁₋₆-アルキルアミノーC₁₋ 。- アルキル、フェニルアミノー C _{1 - 6} - アルキル、フェニルー C _{1 - 6} - アルキルア ミノー C , _ s ーアルキル、5 - 6 員へテロアリールオキシー C , _ s ーアルキル、5 -6 員へテロアリールーC₁₋₆-アルキルオキシーC₁₋₆-アルキル、フェニルーC₁ _ 。 - アルキルオキシ - C , _ 。 - アルキル、フェニルオキシ - C , _ 。 - アルキル、 C 1 - 6 - アルキルチオーC 1 - 6 - アルキル、C 1 - 6 - アルキルアミノーC 1 - 6 - ア ルキル、 C_{1-6} - ヒドロキシアルキル及び C_{1-6} - アルコキシー C_{1-6} - アルキル

R^aは、独立してH又はメチルであり;

から選択され;

20

k は、1 であり;

mは、0、1又は2であり;

nは、0、1、2又は3であり;

pは、1又は2であり;及び

qは、1である、請求項2に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項4】

Rは、

【化7】

...............

 $R^{1 a}$ 、 $R^{1 b}$ 、 $R^{1 c}$ 、 $R^{1 d}$ 、 $R^{1 e}$ 、及び $R^{1 f}$ は、Hであり;

 $a) - (CH_2)_n - C_{3-6} - \flat \rho D P \nu + \nu$

b) - (CH₂)_n-フェニル、及び

c) - (CH₂)_n - 6-10員へテロシクリル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 $R^{4\ b}$ から選択される1個から2個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 $R^{4\ b}$ 及びオキソから選択される1個から2個の基で場合により置換されており;

 \mathbb{R}^3 は、 \mathbb{H} 、クロロ、プロモ、ヨード、フルオロ、アミノ、メチル、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ及びメトキシから独立して選択され;

 $R^{4\ a}$ は、 $-(CH_2)_n - OR^{9\ a}$ 、4 - 6 貝へデロシクリル、 $-NR^{9\ a}$ SO_2R^7 a、 $-[CH_2]_p NR^{9\ a}$ SO_2R^7 a、 $-NR^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ 、-C (O) $NR^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ 、 $-NR^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-NR^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ 、-C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ C (O) $R^{7\ a}$ 、 $-R^{9\ b}$ C (O) $R^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ $R^$

 9 b 、- S (O) $_{m}$ R 7 a 、及び- C (R 7 a) $_{2}$ S O $_{2}$ C F $_{3}$ から選択され;

 R^{7-a} は、 C_{1-3} - アルキル、- (CH_2) $_n$ - C_{5-6} - シクロアルキル、- (CH_2) $_n$ - J_n -

10

g 20

30

クロアルキルアミノー C_{1-3} ーアルキル、 C_{5-6} ーシクロアルキルー C_{1-3} ーアルキルアミノー C_{1-3} ーアルキル、 5-6 員 ペテロアリールアミノー C_{1-3} ーアルキル、 5-6 員 ペテロアリールー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキルオキシー C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキルオキシー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアルキル C_{1-3} ーアル C_{1-3}

kは、1であり:

mは、2であり;

mは、2であり;

nは、0、1、2又は3であり;及び

pは、1又は2である、請求項3に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項5】

R は、

【化8】

$$\mathbb{Z}_{\mathbb{R}^{4a}}$$

であり、

 R^2 は、インドリル($C\,H_2$) $_n$ ー、フェニル($C\,H_2$) $_n$ ー、ベンズオキサゾリル($C\,H_2$) $_n$ ー、オキサゾロ $[\,4\,,\,5\,-\,b\,]$ ピリジル($C\,H_2$) $_n$ ー、オキサゾロ $[\,5\,,\,4\,-\,b\,]$ ピリジル($C\,H_2$) $_n$ ー、1,2,3,4 ーテトラヒドローイソキノリル($C\,H_2$) $_n$ ー、ピリジル($C\,H_2$) $_n$ ー及び2,3 ージヒドローベング $[\,1\,,\,4\,]$ ジオキサニル($C\,H_2$) $_n$ ーから選択され:

 R^2 は、 R^{4b} から選択される 1 個から 2 個の基で場合により置換されており;

R 3 は、H、クロロ、プロモ、アミノ、メチル、トリフルオロメチル及びメトキシから独立して選択され;

 R^{5} は、1又は2個の R^{3} で場合により置換されたフェニルであり;

R $^{7~a}$ は、C $_{1~-~3}$ ーアルキル、ー (C H $_{2}$) $_{n}$ ーC $_{5~-~6}$ ーシクロアルキル、ー (C H $_{2}$) $_{n}$ ー $_{4}$ ー $_{1}$ 0 員へテロシクリル及びー (C H $_{2}$) $_{n}$ ーフェニルから選択され;

 $R^{7\ b}$ は、アミノー $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーアルコキシ、 $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキルアミノ、 $C_{2\ -\ 3}$ ーアルケニル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキルチオー $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキルンドミノー $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーグクロアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーグ・ $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーグ・ $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ーグ・ $C_{1\ -\ 3}$ ーアルキル、 $C_{1\ -\ 3}$ ープ・ $C_{1\ -\ 3}$ ープ

1 0 員へテロシクリルー(C $H_{\,2}$) $_{n}$ - 、及びフェニルー(C $H_{\,2}$) $_{n}$ - から選択され; $R^{\,g}$ $^{\,b}$ は、 H 、 $C_{\,1}$ $_{\,6}$ - アルキル、 $C_{\,5}$ $_{\,6}$ - シクロアルキルー(C $H_{\,2}$) $_{\,n}$ - 、 4 - 1 0 員へテロシクリルー(C $H_{\,2}$) $_{\,n}$ - 、 7 ェニルー(C $H_{\,2}$) $_{\,n}$ - 、 7 ェニルー、 C $_{\,1}$ $_{\,3}$ - アルキル、 C $_{\,5}$ $_{\,6}$ - 5 - 0 アルキル、 C $_{\,5}$ $_{\,6}$ - 0 クロアルキルー C $_{\,1}$ $_{\,3}$ - アルキル、 C $_{\,5}$ $_{\,6}$ - シクロアルキルー C $_{\,1}$ $_{\,3}$ - アルキル、 2 - 0 - 1 -

10

(10)

、5 -6 員へテロアリールー C_{1-3} - アルキルアミノー C_{1-3} - アルキル、フェニルアミノー C_{1-3} - アルキル、フェニルー C_{1-3} - アルキルアミノー C_{1-3} - アルキル、5 -6 員へテロアリール オキシー C_{1-3} - アルキル、5 -6 員へテロアリールー C_{1-3} - アルキルオキシー C_{1-3} - アルキルスキシー C_{1-3} - アルキル、7 ェニルー C_{1-3} - アルキルスキシー C_{1-3} - アルキル、7 ェニルオキシー C_{1-3} - アルキル、7 ェニー C_{1-3} - アルキル、8 - C_{1-3} - アルキル、8 - C_{1-3} - アルキル C_{1-3} - アル C_{1-3} - アル

kは、1であり;

mは、2であり;

nは、0、1、2又は3であり;及び

pは、1又は2である、請求項4に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項6】

Rは、

【化9】

$$\mathbb{R}^{4n}$$

であり、

R^{1 a}、R^{1 b}、R^{1 c}、R^{1 d}、R^{1 e}、及びR^{1 f}は、Hであり;

R²は、

【化10】



から選択され:

R³ は、H、クロロ、ブロモ、ヨード、フルオロ、アミノ、メチル、トリフルオロメチル 、トリフルオロメトキシ及びメトキシから独立して選択され;

 $R^{4\ a}$ は、- [$C\ H_{2}$] $_{p}$ $N\ R^{9\ a}$ $S\ O_{2}$ $R^{7\ a}$ 、- $N\ R^{9\ a}$ $S\ O_{2}$ $R^{7\ a}$ 、4-6 員へ テロシクリル、- $N\ R^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ 、- $C\ (O)$ $N\ R^{9\ a}$ $R^{9\ b}$ 、- [$C\ H_{2}$] $_{p}$ $N\ R^{9\ b}$ $C\ (O)$ $R^{7\ b}$ 、- $N\ R^{9\ b}$ $C\ O_{2}$ $R^{7\ a}$ & $\mathcal{M}^{7\ b}$ $\mathcal{M}^{9\ b}$

_p N R ^{9 a} R ^{9 b} から選択され;

 \mathbb{R}^{4-b} は、 \mathbb{H} 、 \mathbb{C}_{1-2} - \mathbb{P} ν + ν ν \sim \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{H}_2 \mathbb{C} \mathbb{C}

 $R^{\frac{5}{6}}$ は、クロロ、フルオロ、ヒドロキシル、 $-NR^{7-a}R^{7-b}$ 、及び $-SO_2N(R^{7-a})$ 。から選択され;

 R^6 は、1 又は 2 個の R^3 で場合により置換されたフェニルであり;

 R^{7-a} は、 C_{1-3} ーアルキル、- (C H_{2}) $_{n}$ ー C_{5-6} ーシクロアルキル、- (C H_{2}) $_{n}$ ーフェニルから選択され; R^{7-b} は、 アミノー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキル・ C_{1-3} ーアルサキル C_{1-3} ーアルケニル、 C_{1-3} ーアルキオー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキルアミノー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ーアルキルアシー C_{1-3} ーアルキル・ C_{1-3} ーアルター C_{1-3} ー C_{1-3} ーアルター C_{1-3} ーアルター C_{1-3} ー $C_{$

H、 C_{1-3} ーアルキル、 - (C H_2) $_n$ - C_{5-6} - シ ρ D T ν + ν 、 - (C H_2) $_n$ - 4-10 員 0 テロシクリル及び - (C H_2) $_n$ - D x = μ =

50

10

20

30

20

30

40

R 8 は、

- a) アミノーC₁₋₄ーアルキルアミノ、
- b) アミノーC, _ , アルキル、
- c) $C_{1-4} = PN + NP \leq J = C_{1-4} = PN + NP \leq J$
- d) C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキル、
- f)フェニルアミノーC₁₋₁ーアルキル、
- g) 4-10 貝へテロシクリル $-C_{1-4}$ アルキルアミノ $-C_{1-4}$ アルキル、
- h) N-(4-10員へテロシクリル-C,_,-アルキル) アミノ、
- i) C₁₋₄-アルキル、
- j)場合により置換されたC3-6-シクロアルキルー(CH2)。-、
- k) $P U = \mathcal{N} (C H_2)_n = .$
- 1)場合により置換された4-10員へテロシクリル-(CH。)。-、
- m) $P \in J C_{1-4} P \mathcal{N} = J + \mathcal{N}$
- n)アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC, _ , アルキルアミノで置換されている 、場合により置換されたフェニルーC1-4-アルキル、及び
- o)アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC₁₋₄-アルキルアミノで置換されて いる、場合により置換された4-10員へテロシクリルーC1-4-アルキレニル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R^{4b}から選択される1個

から2個の基で場合により置換されており;前記へテロシクリル基は、R4b及びオキソ から選択される1個から2個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、 R⁵から選択される1個から2個の基で場合により置換されており;

 R^{9} a dx, H, C_{1} $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ - $_{7}$ V10貝へテロシクリルー (CH_o) , -、及びフェニルー (CH_o) , -から選択され; R^{9} b d, H, C_{1-6} - P ν + ν , C_{5-6} - ν - ν 10員へテロシクリルー (CH₂)_n -、フェニルー (CH₂)_n -、アミノーC₁₋₃ - アルキル、C₁₋₃-アルキルカルボニルアミノ- C₁₋₃-アルキル、C₅₋₆-シ

クロアルキルアミノーC, _ 3 - アルキル、C5 _ 6 - シクロアルキルーC, _ 3 - アル キルアミノー C_{1-3} -アルキル、5-6員ヘテロアリールアミノー C_{1-3} -アルキル 、 5-6 員へテロアリールー C_{1-3} - アルキルアミノー C_{1-3} - アルキル、フェニル

アミノー C_{1-3} - アルキル、フェニルー C_{1-3} - アルキルアミノー C_{1-3} - アルキ ル、5-6 員へテロアリールオキシー C_{1-3} - アルキル、5-6 員へテロアリール - C $_{1-3}$ - $_{7}$ -

C, _ a - アルキル、フェニルオキシー C, _ a - アルキル、 C, _ a - アルキルチオー C, _ 3 - アルキル、C, _ 3 - アルキルアミノ- C, _ 3 - アルキル、C, _ 3 - ヒド

ロキシアルキル及びС1-3-アルコキシーC1-3-アルキルから選択され;

Rad. Hであり:

kは、1であり;

mは、2であり;

nは、0、1、2又は3であり;及び

pは、1又は2である、請求項3に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項7】 R®は、

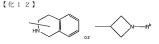
【化11】



「式中、Aは、フェニル又は5-6員ヘテロアリールから選択され; R ° は、H又はメチ 50

ルであり; rは、0又は1であり; 及び qは、0又は1である] であるか、若しくは場合により置換されたアゼチジニルである、請求項6に記載の化合物

【請求項8】 R[®]は、



[式中、 R $^{\rm b}$ は、 C $_{1-6}$ ーアルキル、 C $_{5-6}$ ーシクロアルキルー (C H $_2$) $_{\rm n}$ ー、 4 ー 1 $^{\rm 0}$ 員へテロシクリルー (C H $_2$) $_{\rm n}$ 一及びフェニルー (C H $_2$) $_{\rm n}$ ーから選択される 1

である、請求項7に記載の化合物。

【請求項9】

キノリン-6-カルボン酸 [1-(4-クロローベンジル)-2-(4-(2-[1-(シクロプロピルメチル-アミノ)-エチル]-フェニル)-ピペラジン-1-イル)-2 -オ=ソーエチル1-アミド:

キノリンー 6 - カルボン酸 [2 - (4 - (2 - [1 - (ビスシクロプロビルメチルーアミ ノ) - エチル] - フェニル) - ピペラジン-1-イル) - 1 - (4 - クロローベンジル) - 2 - オキソーエチル] - アミド;

1, 2, 3, 4-テトラヒドローイソキノリン-3-カルボン酸 [1-(4-クロローベンジル)-2-(4-{2-[1-(イソブチル-メチル-アミノ)-エチル]-フェニル}-ピペラジン-1-イル)-2-オキソーエチル]-アミド;

キノリンー 6 ーカルボン酸 $[2-(4-\{2-[(ビスシクロプロピルメチルーアミノ) メチル] フェニル<math>[-U]$ ーピペラジン[2-V] ー [2-V] ー [2-

キノリンー 6- カルボン酸 [1-(4-クロロベンジル) -2-(4-{2-[(>クロプロピルメチル-プロピルアミノ) メチル] フェニル - ピペラジン-1-イル)-2-オキソ-エチル] アミド :

1, 2, 3, 4 - テトラヒドローイソキノリン-3-カルボン酸 [1-(4-クロローベンジル)-2-(4-{2-[1-(メチルスルホニルメチルアミノ)-エチル]-フェニル)-ピペラジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:

アゼチジン-3 - カルボン酸 $\{1-(4-$ クロロベンジル) -2-オキソ-2-[4-(2-[1,2,3]] トリアゾール-2-イルメチルフェニル) ピペラジン-1-イル] エチル} アミド:

1, 2, 3, 4-テトラヒドローイソキノリン-3-カルボン酸 [2-[3-[(2-アミノエチルカルパモイル)メチル]-4-(2-メチルスルホニルアミノフェニル)-ピペラジン-1-イル]-1-(4-クロロベンジル)-2-オキソーエチル]アミド:1, 2, 3, 4-テトラヒドローイソキノリン-3-カルボン酸 [2-[4-(2-[1-[(4-アセチルアミノベンジル)メチルアミノ]エチル}-フェニル)-ピペラジン

10

20

20

30

40

キノリンー6 一カルボン酸 [1-(4-クロロベンジル) -2-(4- $\{2-[1-(シ$ クロヘキシルメチルーシクロプロピルメチルーアミノ) エチル] フェニル |-ピペラジン -1-イル) -2-オキソーエチル] アミド;

キノリンー 6- カルボン酸 $\{1-(4-$ クロロベンジル $\}-2-[4-(2-\{1-[5-$ クロプロピルメチルー(3-メチルスルファニルプロピル $\}$ アミノ $\}$ エチル $\}$ フェニル $\}-2-$ オキソーエチル $\}$ アミド:

1, 2, 3, 4-テトラヒドローイソキノリン-3-カルボン酸 [2-{4-[4-プロモ-2-{1-メチルアミノーエチル}-フェニル]-ピペラジン-1-イル}-1-(4-クロロベンジル)-2-オキソーエチル]アミド;

キノリン-6 - カルボン酸 [1-(4- クロロベンジル) -2-(4- [2-[1-(シウロプロビルメチルーチオフェン<math>-3- イルメチルアミノ) ェチル] フェニル} - ピペラ

ジン-1-イル)-2-オキソーエチル]アミド;

キノリンー 6 ーカルボン酸 (1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - {4 - [2 - (シクロブロビルメチルーメチルフォニルアミノ) - フェニル] - ピペラジン- 1 - イル} - 2 - オキソーエチル) - アミド:

1 - イソプチルーアゼチジン - 3 - カルボン酸(1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - (4 - [2 - (2 - (2 - (2 - (2 - (2 - (4 - (2 - (4 - (2 - (4

3、4 - フストナンペンス・スト・及び ビベリジン - 4 - カルボン酸(1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - (4 - [2 - (シクロ プロピルメチル-メチルスルフォニルアミノ)フェニル] - ビベラジン - 1 - イル - 2

から選択される、請求項1の化合物及び医薬適合性のその塩。

【請求項10】

- オキソーエチル) アミド

式11:

[(E 1 3]

「式中、

 R^{10} は、H、クロロ又はフルオロから選択されるか;若しくは R^{10} は、 C_{1-4} - ア ルキレン架橋であり;

(14)

 R^{12} は、場合により置換されたフェニルー C_{12} 。-アルキレニル、場合により置換さ れた5-10員ヘテロアリール及び

【化14】



から選択され、但し、場合により置換されたヘテロシクリルはニトロ置換されていないこ とを条件とし;

 $R^{1 \ 3 \ a}$ 及び $R^{1 \ 3 \ b}$ は、H、フェニル、フルオロ、ヨード、プロモ、クロロ、フェニル 、 C_{1-2} - アルキル、 C_{1-2} - ハロアルキル及び C_{1-2} - アルコキシから独立して 選択されるか;若しくはR^{13a}及びR^{13b}は、共同してC₁₋₄-アルケニレニル架 橋を形成し;

 R^{1} 4 t, R^{1} 9 R^{2} 0 N -, R^{1} 9 R^{2} 0 N - C_{1-4} - $\mathcal{F}\mathcal{N}$ + \mathcal{N} , $(R^{2}$ 1 R^{2} 2 N(O=) C-、C₁₋₄-ハロアルキル、C₂₋₄-ヒドロキシアルキル、ヘテロシ クリルオキシー C_{1-4} - アルキル、アリールオキシー C_{1-4} - アルキル及び C_{1-4} - アルコキシカルボニルから選択され;

 $R^{1.5}$ は、H、 $C_{1...2}$ - ハロアルキル、 $C_{1...4}$ - アルキル、ハロ、 $-OR^{1.7}$ 、及び - N (R¹⁷)₂から選択され; R 1 6 14.

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5-10員ヘテロアリール、
- d) C₁₋₄-アミノアルキル、
- e) C₁₋₄-アミノアルキルアミノ、
- f) C . _ . アルキルアミノ- C . _ . アルキルアミノ、
- g) C1-4-アルキルアミノ-C1-4-アルキル、
- h) アリールアミノーC₁₋₄-アルキル、
- i) アリールーC₁₋₄-アルキルアミノーC₁₋₄-アルキル、
- j) ヘテロシクリルーC₁₋₄ -アルキルアミノーC₁₋₄ -アルキル、
- k) アリール、但し、2置換アリールである場合は、アミノ又はクロロで2置換されてい ることを条件とする、
- 1) C₁₋₄-アルキル、
- m) アラルキル、
- n) ヘテロシクリル-C₁₋₄-アルキル、但し、R¹⁶ が3-メチルインドール-1-イルエチルではないことを条件とする、
- o) C s _ s シクロアルキル、

10

20

30

40

40

- p) C₁₋₄-アミノアルコキシ、
- q) ヘテロシクリルーC₁₋₄ーアルコキシ、
- s) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているアリールー C_{1-4} アルキル、及び
- t) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているヘテロシクリルー C $_{1-4}$ アルキレニル

から選択され;

 R^{1-7} は、H 、 C_{1-4} - アルキル、 C_{3-7} - シクロアルキルー(CH_2) $_n$ - 、及び アリールー(CH_2) $_n$ - から選択され;

 $R^{2\ 0}$ は、H 、 $C_{1\ -\ 8}$ -アルキル、 $C_{3\ -\ 7}$ -シクロアルキルー(C H_{2}) $_{n}$ - 、 $C_{1\ -\ 3}$ -アルキルスルホニル、アミノー $C_{1\ -\ 3}$ -アルキルアミノ、ヘテロシクリルー(C H_{2}) $_{n}$ - 、 \mathcal{K} びアリールー(C H_{2}) $_{n}$ - から選択され;

あるいは、R¹⁹及びR²⁰は、窒素原子と共に4-8員へテロ環を形成し;

 $\mathbb{R}^{2^{-1}}$ は、 \mathbb{H} 、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、 \mathbb{C}_{2-6} ーアルケニル、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル・チォー \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、アミノー \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、ヘテロシクリルー(\mathbb{C} \mathbb{H}_2) \mathbb{H}_2 、 \mathbb{C}_{3-7} ーシクロアルキル - (\mathbb{C} \mathbb{H}_2) \mathbb{H}_2 、 \mathbb{C}_{3-7} ーシクロアルキル - (\mathbb{C} \mathbb{H}_2) \mathbb{H}_2 、 \mathbb

 ${\bf R}^{2}$ は、 ${\bf H}$ 、 ${\bf C}_{1-6}$ ーアルキル、 ${\bf C}_{3-7}$ ーシクロアルキルー(${\bf C}$ ${\bf H}_{2}$) $_{n}$ ー、ヘテロシクリルー(${\bf C}$ ${\bf H}_{2}$) $_{n}$ ー及びアリールー(${\bf C}$ ${\bf H}_{2}$) $_{n}$ ーから選択され;あるいは、 ${\bf R}^{2}$ ¹ 及び ${\bf R}^{2}$ ² は、アミド窒素原子と共に 4 ー 7 員飽和 ヘテロ環を形成し; ${\bf R}^{2}$ ³ は、 ${\bf H}$ 、 ${\bf C}_{1-6}$ ーアルキル、 ${\bf C}_{3-7}$ ーシクロアルキルー(${\bf C}$ ${\bf H}_{9}$) $_{n}$ ー、ヘテ

ロシクリルー(CH_2) $_n$ 一及びアリールー(CH_2) $_n$ 一から選択され;

nは、0、1、2又は3であり;及び

mは、0、1又は2であり;

の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項11】

 R^{10} は、Hであり;

 \mathbb{R}^{1-3-a} は、 \mathbb{H} 、フェニル、プロモ、クロロ、トリフルオロメチル及びメトキシから選択 50

され:

R¹³bは、Hであり;

 $R^{1.5}$ は、H及び $C_{1.2}$ - ハロアルキルから選択され;

 $R^{\perp 7}$ は、H、C $_{1-3}$ - アルキル、- (C H $_{2}$) $_{n}$ - C $_{3-6}$ - シクロアルキル、及び - (C H $_{2}$) $_{n}$ - フェニルから選択され;

 $R^{1.9}$ は、H、 $R^{2.3}$ SO₂ -、 $C_{1.-6}$ - P ν + ν 、P = 1.-3 - P ν + ν 、C, _ 6 - アルキルアミノ - C , _ 3 - アルキル、C 3 _ 5 - シクロアルキルアミノ - C , _ 3 - アルキル、C 3 _ 5 - シクロアルキル- C 1 _ 3 - アルキルアミノ- C 1 _ 3 - ア ルキル、 C_{1-3} - アルキルチオー C_{1-3} - アルキル、 C_{1-3} - アルコキシー C_{1-3} 。- アルキル、ヘテロアリールアミノーC, _。- アルキル、5 - 6 員へテロアリールー C,_, -, -アルキルアミノーC,_, -, -アルキル、フェニルアミノーC,_, -, -アルキル 、フェニルー C _{1 - 3} - アルキルアミノー C _{1 - 3} - アルキル、5 - 6 員へテロアリール オキシー C , _ 。 - アルキル、フェニルオキシー C , _ 。 - アルキル、ヒドロキシー C , _ ューアルキル、フェニルーCı_ ューアルコキシーCı_ ューアルキル、Cı_ ェーア ルキルカルボニル、C₁₋₃-アルコキシカルボニル、C₁₋₃-アルコキシ-C₁₋₃ 一アルキルカルボニル、C₁₋₃-アルキルアミノカルボニル、C₃₋₆-シクロアルキ ルカルボニル、 C_{3-6} - シクロアルキル - C_{1-3} - アルキルカルボニル、フェニルカ ルボニル、フェニルーC」」3-アルキルカルボニル、5又は6員へテロアリールーC」 - ューアルキルカルボニル、5又は6員ヘテロアリールカルボニル及びC₁ - ューアルコ キシカルボニルで場合により置換された- (СН。)。- С。」。-シクロアルキルから 選択され;

 R^{2} 0

あるいは、R¹⁹及びR²⁰は、窒素原子と共に4-8員へテロ環を形成し;

 \mathbb{R}^{2-1} は、 \mathbb{H} 、 \mathbb{C}_{1-3} - アルキル、 \mathbb{C}_{2-3} - アルケニル、 \mathbb{C}_{1-3} - アルキル・テォー \mathbb{C}_{1-3} - アルキル、 \mathbb{C}_{1-3} - アルキル、アミノー \mathbb{C}_{1-3} - アルキル、 - (\mathbb{C} \mathbb{H}_2) \mathbb{E}_{1-3} - アルキル、 - (\mathbb{C} \mathbb{E}_{2-3} - アルキル、 - (\mathbb{C} \mathbb{E}_{2-3} - アルキル、 - (\mathbb{C} \mathbb{E}_{2-3} - \mathbb{E}_2-3 - \mathbb{E}_2 - \mathbb{E}_2-3 - \mathbb{E}_2-3 - \mathbb{E}_2-3 - \mathbb{E}_2-3 - \mathbb{E}_2-3 - \mathbb{E}_2

フェニル及びヘテロシクリルは、 C_{1-2} - ハロアルキル、 C_{1-2} - アルキル、- (C_{1-2}) $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{1}$ $_{7}$ $_{1}$

【請求項12】

R¹³は、H、プロモ及びクロロから選択され;

R¹³bは、Hであり;

 R^{1-4} は、トリフルオロメチル、2-ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシエチル、 R^{1-9} R $^{2-0}$ N - 、 R^{1-9} R $^{2-0}$ N - C $_{1-2}$ $_{2}$ - アルキル及び(R^{2-1} R^{2-2} N -)(O =) C $_{2}$ から 領权され:

R ^{1 5} は、H 又はトリフルオロメチルであり;

 $\mathbb{R}^{1/7}$ は、 \mathbb{H} 、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、シクロプロ 50

20

30

40

ピルメチル、シクロペンチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシル、シクロヘキシル メチル、フェニルプロピル、フェニルエチル、ベンジル及びフェニルから選択され; R^{19} は、H、 R^{23} S O 。-、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソペンチ ル、3 - エチルブチル、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、シクロプロピルメチル、 1-(エトキシカルボニル)シクロプロプー2-イルメチル、R²³SO。-、アミノメ チル、アミノエチル、ジメチルアミノエチル、ジエチルアミノエチル、ジプロピルアミノ エチル、ジイソブチルアミノエチル、ジーtert-ブチルメチルアミノエチル、ジ(3 ーエチルプチル)アミノエチル、フリルメチルアミノエチル、チエニルメチルアミノエチ ル、ベンジルアミノエチル、ジ(フリルメチル)アミノエチル、ジ(シクロヘキシルメチ ル) アミノエチル、ジ(シクロプロピルメチル) アミノエチル、ジ(チエニルメチル) ア ミノエチル、ジ (ベンジル) アミノエチル、フェニルメトキシエチル、ピリジルオキシメ チル、メチルチオプロピル、メチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル 、イソプロピルカルボニル、イソブチルカルボニル、tert-ブチルカルボニル、ペン チルカルボニル、ブチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロプロピルカルボ ニル、シクロプチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、メトキシカルボニル、メト キシメチルカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、メチルアミノカル ボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカルボニル、場合により置換されたチ エニルメチルカルボニル、場合により置換されたベンジルカルボニル、場合により置換さ れたフェニルエチルカルボニル、場合により置換されたフェニルカルボニル及び場合によ り置換されたピリジルカルボニルから選択され;

 R^{2} 。は、日、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ベンチル、ヘキシル、ベブチル、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロベンチル、メチル、シクロペンチル、シクロペンキシルメチル、シクロペンキンル、メチル、シクロペキシル、メチルスルホニル、アミノエチル、場合により置換されたイミダゾリル、場合により置換されたイミダゾリル、場合により置換されたアリルメチル、場合により置換されたプリルメチル、場合により置換されたピロリジニルメチル、場合により置換されたピリジルメチル、場合により置換されたチェニルメチル、場合により置換されたアェニルブトル、場合により置換されたフェニルプロピルから選択され:

あるいは、 \mathbb{R}^{1} 9 及び \mathbb{R}^{2} 0 は、窒素原子と共に、トリア \mathcal{Y} リル、テトラゾリル、 $2-\mathcal{U}$ リドン、オキソー \mathcal{U} ロリジニル、 $2-\mathcal{U}$ オキソー \mathcal{U} ロリジニル、 $2-\mathcal{U}$ オキソー \mathcal{U} ロリジニル、 $2-\mathcal{U}$ ロリジニル、 $2-\mathcal{U}$ ロリジニル、 $2-\mathcal{U}$ ロリジンー $2-\mathcal{U}$ ロリン・ $2-\mathcal{U}$ ロビル及 $2-\mathcal{U}$ ロビルル $2-\mathcal{U}$ ロビルル、 $2-\mathcal{U}$ ロビルル、 $2-\mathcal{U}$ ロビルル、 $2-\mathcal{U}$ ロビルル $2-\mathcal{U}$ ロビル及 $2-\mathcal{U}$ ロビルル $2-\mathcal{U}$ 0 世紀 $2-\mathcal{$

 R^{2-1} は、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、アリル、メチルチオエチル、メチルチオメチル、メチルカルボニルアミノエチル、メチルカルボニルアミノメチル、 ミノメチル、アミノエチル、I - 1 リジール・アミノエチル、I - 1 リジール・ビリジール・アル、ビリジール・ビリジル、シクロペンチルメチル、シクロペキシルメチル、フェニル、I - 1 クロロフェニルメチル、I - 1 カーフェノキシフェニルエチル、ベンジル及びフェニルエチルから選択され; I - 1 日 マピメチルアあり:

あるいは、 R^{2-1} 及び R^{2-2} は共同して、ピロリジニル、モルホリノ、ピペリジニル、ピペラジニル、A-7 セチルピペラジニル及び A-7 チルピペラジニルから選択される環を形成し、及び

R²³ は、H、メチル、エチル、プロピル、場合により置換されたチエニル、場合により

20

30

40

置換されたフェニル、場合により置換されたペンジル、場合により置換されたフェニルエチル、及び場合により置換されたフェニルプロピルから選択され;

フェニル及びヘテロシクリルは、トリフルオロメチル、メチル、ニトロ、シアノ、クロロ、メトキシ、フェニルオキシ、アセチル、アミノ、ジメチルアミノ及びアミノメチルから 選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換されている、請求項11に記載の 化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項13】

 \mathbf{R}^{1-4} は、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{D}'\mathbf{J}$ ジニルカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ フェルカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ フェールカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ フェールカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ フェールカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ フェールカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルボニルアミノカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルボニルアミノカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルアミノカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルアミノカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルアミノカルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルボニル、 $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{N}$ カルボニル $\mathbf{N}-\mathbf{E}'\mathbf{$

1- (N-シクロプロピルメチルアミノ) エチル、1- (N-メチル-N-メチルカルボ ニルアミノ) エチル、1 - (N-イソプロピルアミノ) エチル、1 - (N-イソブチル-N-メチルアミノ) エチル、N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノメチル、N . N - ジシクロプロピルメチルアミノメチル、1 - (N - プロピル - N - メチルアミノ) エチル、1-(N-メチル-N-メチルスルホニルアミノ) エチル、トリアゾリルメチル 、イミダゾール-1-イルメチル、2-イソプロピルイミダゾール-1-イル-メチル、 2-プロピルイミダゾール-1-イル-メチル、2-オキソーピリド-1-イル-メチル 、3-ピリジル-オキシメチル、2-メチルイミダゾール-1-イル-メチル、テトラゾ リルメチル、2.5-ジメチルピロリジン-1-イルメチル、2-オキソーピロリジン-1-イルーメチル、2-オキソーピペリジン-1-イルーメチル、4.5-ジヒドロー2 ーオキソーオキサゾールー3ーイルーメチル、ピロリジンー1ーイルメチル、2,6ージ メチルピペリジン-1-イルメチル、ピペラジン-1-イル-メチル、4-メチルピペラ ジン-1-イル-メチル、ピペリジン-1-イル-メチル、1-(N-エチル-N-メチ ルアミノ) エチル、1 - (N - N - ジプロピルアミノ) エチル、1 - (N - N - ジイソプ ロピルアミノ) エチル、1-(N-(1-エトキシカルボニル) シクロプロプー2-イル メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-(2-メチルブチル)-N-メチルアミ ノ)エチル、1-(N-(4-メチルカルボニルアミノフェニル)メチル-N-メチルア = 1ル、N. N-ジメチルアミノメチル、N-シクロプロピルメチル-N-メチルスルホニル アミノメチル、1-(N-(3-チエニル)メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-フェニルメトキシエチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-メトキシフ ェニル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(4-ピリジル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-ピロリジニル) メチル-N-メチルアミノ) エ チル、1 - (N - (3 - x) + x)フェニル)メチル-N - xチルアミノ)エチル、1 - (x + y)N - (4 - y) トキシフェニル) メチル - N - y チルアミノ) エチル、1 - (N - x) ジル -N-x+v=1) x+v=1-(N-x+v-N-y=1)x+v=1) x+v=1- (N-シクロヘキシルメチル-N-メチルアミノ) エチル、N, N-ジメチルアミノメ チル、N-(1-ヒドロキシエチル)-N-メチルアミノメチル、N-(1-ヒドロキシ エチルーN-メチルアミノメチル、

20

30

40

N - メトキシメチルカルボニル- N - シクロプロピルメチルアミノ、N - メチルカルボニ ル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-フェニルカルボニル-N-シクロプロピルメ チルアミノ、N-(3-メトキシフェニルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ 、 N - ベンジルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、 N - フェニルエチル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (2 - イミダゾリル) - N - シクロプロピルメチル アミノ、N-(4-メチル-5-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N (2-チエニルメチル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-(3-チエニルメチ ル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (3 - フリルメチル) - N - シクロプロピ ルメチルアミノ、N-(4-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-シ クロペンチルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - シクロヘキシルカルボ ニルー N ーシクロプロピルメチルアミノ、 N ーメチルチオプロピルー N ーシクロプロピル メチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソプロ ピルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソプチルカルボニル-N-シ クロプロピルメチルアミノ、N-エチル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソブ チルーN-シクロプロピルメチルアミノ、N-シクロプロピルカルボニルーN-シクロプ ロピルメチルアミノ、N. N-ジ(シクロプロピルメチル)アミノ、

N - メトキシメチルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-

$$\begin{split} & \mathcal{T} = \mathcal{J} \times \mathcal{T} + \mathcal{N} - \mathcal{T} + \mathcal{J} \times \mathcal$$

チルカルボニルアミノ、メトキシカルボニルアミノ、トリフルオロメチル、 2 ーヒドロキシエチル、 1 ーヒドロキシエチル、メチルアミノカルボニルアミノ、 1 、 1 ージオキソーイソチアゾリジン - 2 ーイル、 2 ーオキソーイミダゾリン - 1 ーイル及び 3 - 3 ナル - 2 ーオキソーズミグゾリン - 1 に記載の化合物、及び医

20

30

40

薬適合性のその塩。 【請求項14】 R¹²は、

から選択され;及び

R 1 6 は、

【化15】

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5-10員ヘテロアリール、
- d) C: 3 アミノアルキル、
- e) C . _ 。 アミノアルキルアミノ、
- f) $C_{1-3} P N + N P = J C_{1-3} P N + N P = J$,
- g) $C_{1-3} P N + N P \leq J C_{1-3} P N + N$
- h) $\mathcal{D}_{x} = \mathcal{D}_{x} \mathcal{$
- i) フェニルーC₁₋₄ーアルキルアミノーC₁₋₃ーアルキル、
- j) ヘテロシクリルーC₁₋₃-アルキルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- k) フェニル、ナフチル又はテトラヒドロナフチル、但し、 R^{1-6} は、2-メトキシフェニル、2-フェノキシフェニル又は 2-フェニルアミノフェニルではないことを条件とする、
- 1) C₁₋₃-アルキル、
- m) フェニルーC₁₋₂ーアルキル、
- n) 5-10員飽和又は部分不飽和ヘテロシクリルメチル、
- o) 5-6員ヘテロアリール-C₁₋₄-アルキル、
- p)場合により置換された C₅₋₆-シクロアルキル、
- q) $C_{1-3} \gamma \leq J \gamma \nu \alpha + \delta$,
- r) [5又は6員ヘテロシクリル] C₁₋₃-アルコキシ、
- t) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC₁₋₃-アルキルアミノで置換されている
- フェニルー С 1 2 アルキル、及び
- u) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-3} アルキルアミノで置換されている 5 又は 6 員へテロシクリル C_{1-3} アルキレニル
- から選択される、請求項12に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項15】

ジル、 4 - ピペリジルメチル、N - メチル - 4 - ピペリジル、N - メチル - 2 - ピペリジ ル、N-エチル-4-ピペリジル、N-イソブチル-4-ピペリジル、3-ピペリジル、

```
3-(アミノメチル)フェニル、4-(トリフルオロメチル)フェニル、3-(トリフル
オロメチル)フェニル、2-メチルフェニル、4-メトキシフェニル、4-クロロフェニ
ル、3-クロロフェニル、2-クロロフェニル、3,4-ジクロロフェニル、4-フルオ
ロフェニル、3-フルオロフェニル、2-アミノフェニル、3-アミノフェニル、イソプ
ロピル、4-クロロフェニルメチル、ベンジル、フェニル-2-ヒドロキシエチル、1-
 (アミノ) ベンジル、2-(1,2,3,4-テトラヒドロナフチル)、ナフチル、(2
ーベンジルアミノ)エチル、イミダゾールー4ーイルー(1-アミノ)エチル、フェニル
                                                                                                 10
-1-(メチルアミノ)エチル及びフェニル-1-(アミノ)エチルから選択される、請
求項14に記載の化合物、及び医薬適合性のその塩。
【請求項16】
N - [(1R) - 1 - [(3, 4 - \varnothing) - 2 - 2 - 2] - 2 - (4 - \{2 - [(3, 4 - \varnothing) - 2] - 2])
メチルスルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1 ((3 S)
 (3-1, 2, 3, 4-r)
N - [(1R) - 1 - [(3, 4 - \vec{y}) - 1 - \vec{y}] - 2 - (4 - \{2 - [(3, 4 - \vec{y}) - 1 - \vec{y}]\})
メチルスルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1アゼチジン
-3-イルカルボキサミド;
 ((3S)(3-1, 2, 3, 4-r)+r)+r
                                                                                                 20
 - [(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-[(メチルスルホニル)アミノ
↑フェニルトピペラジニル) -2-オキソエチル↑カルボキサミド;
ルスルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]((38)(3
-1.2.3.4-テトラヒドロイソキノリル)) - カルボキサミド;
N-「(1R)-2-(4-{2-「(メチルスルホニル) アミノ] フェニル と ピペラジ
ニル) - 2 - オキソ-1 - { [4 - (トリフルオロメチル) フェニル] メチル} エチル]
 ((3S)(3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
スルホニル) アミノ] フェニルトピペラジニル) -2-オキソエチル] ((3S) (3-30)
1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N - [(1R) - 1 - [(3 - 9ppp z = 1)] \times fh] - 2 - (4 - \{2 - [(x + y)] + y = 1)\}
スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1((38)(3-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-「(1R)-2-(4-{2-「(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}ピペラジ
(3 - 1) - (1 - (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) + (1 - 1) +
ーテトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-[(メチル
スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1-2-アミノアセ
トアミド;
                                                                                                 40
N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル) メチル]-2-(4-{2-[(メチル
スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1((28)(2-
ピペリジル))カルボキサミド:
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-3-アミノプロ
パンアミド;
```

スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-2-(メチルア

ミノ) アセトアミド;

20

30

40

50

スルホニル) アミノ] フェニル| ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] (2 S) - 2 - アミノ-3 - フェニルプロパンアミド;

 $N-[(1R)-1-[(4-\rho u u v z z u) メチル]-2-(4-\{2-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジルカルボキサミド;$

((2 R) アゼチジン−2− ${\bf 7}$ ル) − N − $\left[\left(1\,{\bf R} \right) - 1 - \left[\left(4\,{\bf -}\,{\bf 7}\,{\bf D}\,{\bf D}\,{\bf D}\,{\bf z}\,{\bf z}\,{\bf L} \right) \right] {\bf y}$ チル $\left[-2\,{\bf -}\,\left(4\,{\bf -}\,\left\{ 2\,{\bf -}\,\left[\left({\bf x}\,{\bf +}\,{\bf N}\,{\bf x}\,{\bf L}\,{\bf x}\,{\bf z}\,{\bf z}\,{\bf L} \right) \right] {\bf D}\,{\bf z}\,{\bf z}\,{\bf L} \right] \right] {\bf P}$ $\left[{\bf x}\,{\bf y}\,{\bf z}\,{\bf z}\,{\bf L}\,{\bf z}\,{\bf L} \right] {\bf z}\,{\bf z}\,{\bf z}\,{\bf L} \right]$

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチル スルホニル)アミノ]フェニル| ピペラジニル) - 2 - オキソエチル](1 - メチルイン ドール - 2 - イル)カルボキサミド:

ニル)カルボキサミド; N - [(1R)- I - [(4-クロロフェニル)メチル] - 2-(4- l2-[(メチル スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル) - 2-オキソエチル](2-メチルフェ

ニル) カルボキサミド; N-[(1R)] - 1 - [(4-) + 1] - 1 - [(4R)] - 1 - [(4R)] - 1 - 1] N-[(1R)] - 1 - 1 N-[(1R)] - 1

 $N-[(1R)-1-[(4-\rho u u z z z u) メチル] -2-(4-\{2-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル\ ピペラジニル) -2-オキソエチル] [3-(トリフルオロメチル) フェニル] カルボキサミド;$

2 H - ベンゾ [d] 1, 3 - ジオキソラン - 5 - イル - N - [(1 R) - 1 - [(4 - ク ロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - 〔2 - 〔(メチルスルホニル)アミノ] フェニル〕 ピベラジニル) - 2 - オキソエチル] カルボキサミド;

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチル スルホニル)アミノ] フェニル}ピペラジニル) - 2 - オキソエチル][4 - (トリフル オロメチル)フェニル]カルボキサミド;

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチル スルホニル)アミノ] フェニル ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] - 2 - フェニルア セトアミド;

```
スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1-3-ピリジルカ
ルボキサミド:
スルホニル)アミノ]フェニルとピペラジニル)-2-オキソエチル]-2-ピリジルカ
ルボキサミド:
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-4-ピリジルカ
ルボキサミド;
10
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-2-メチルプロ
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-6-キノリルカ
ルボキサミド:
N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-[(メチル
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]アゼチジン-3-
イルカルボキサミド:
N - \lceil (1R) - 1 - \lceil (4 - \rho p p p p r r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p p r r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p r r) \rceil + \lceil (4 - \beta p 
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル][3-(アミノメ
                                                                                                                                                                                                                                                    20
チル)フェニル]カルボキサミド;
N - [(1R) - 1 - [(4 - \rho p p p p r r r)] + 2 - (4 - \{2 - [(x + r))\} + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - \{2 - [(x + r))\}] + 2 - [(4 - [(x + r))]] + 2 - [(
スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1-3-ピペリジル
カルボキサミド;
N - [(1R) - 1 - [(4 - \rho p p p r - h)] + 2 - (4 - \{2 - [(x + h)] - 2 - (4 - \{2 - [(x + h)] + h)] + (4 - h)]
スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1(2-アミノフェ
ニル) カルボキサミド;
N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-[(メチル
スルホニル)アミノ]フェニル}ピペラジニル)-2-オキソエチル](1-メチル(2
- ピペリジル)) カルボキサミド;
                                                                                                                                                                                                                                                   30
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル](1-メチル(4
- ピペリジル)) カルボキサミド;
N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル) メチル]-2-(4-{2-[(メチル
スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-3-(ジメチル
アミノ) プロパンアミド;
スルホニル)アミノ]フェニルとピペラジニル)-2-オキソエチル]-3-[(4-ケ
ロロフェニル)アミノ]プロパンアミド;
スルホニル) アミノ] フェニル とペラジニル) エチル] ((3S) (3-1, 2, 3,
4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
メチルスルホニル)アミノ]フェニル}ピペラジニル)-2-オキソエチル]-3-1,
2. 3. 4-テトラヒドロイソキノリルカルボキサミド;
N - \lceil (1R) - 2 - (4 - \lceil 2 - \lceil (2 - r) \rceil) \rceil 
] フェニル} ピペラジニル) - 1 - [ (4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - オキソエチ
[n] = ((3 S) (3-1, 2, 3, 4-r) + (3 S) + (3 S
```

20

40

```
エチル] アゼチジン-3-イルカルボキサミド;
```

キノリンー 6- カルボン酸 [1-(4-クロロベンジル) -2-(4- $\{2-[1-(シ クロプロピルメチルーアミノ) エチル] フェニル <math>\}-$ ピペラジン-1-イル)-2-オキ y-エチル] アミド ;

1, 2, 3, 4 - テトラヒドローイソキノリン- 3 - カルボン酸 [2- (4- [2- [1- (アセチル- メチル- アミノ) エチル] フェニル- ビベラジン- 1- イル)- 1- (4- クロロベンジル)- 2- オキソーエチル] アミド;

1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドローイソキノリン -3 - カルボン酸 [1-(4-クロロベンジル) $-2-(4-\{2-[1-(イソブチル-メチル-アミノ) エチル] フェニル \} - ピペラジン <math>-1$ - イル) -2 - オキソーエチル] アミド ;

キノリンー 6- カルボン酸 [2-(4-[2-[(ビスシクロプロビルメチルーアミノ) メチル] フェニル] ービペラジンー<math>[- イル) - [-(4- クロロベンジル) - [2- オキソーエチル] アミド:

 $N-[1-(4-\rho uu d v j v h)-2-(4-[2-[(シ \rho u v d u d v d v h v - v d v d v h v h v - v d v d v h v - v d v d v d v d v d v d v v - 1-4 v - v d v d v - 1-4 v - v d v d v v r s <math>v$;

1, 2, 3, 4 ーテトラヒドローイソキノリン - 3 ーカルボン酸 [1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - (4 - (2 - [1 - (メチルスルホニルメチルアミノ) エチル] フェニル) - ピペラジン - 1 - イル) - 2 - オキソーエチル] アミド:

1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドローイソキノリン -3 - カルボン酸 [2 - (4 - $\{2$ - [(2 - (2

1, 2, 3, 4 - テトラヒドローイソキノリン- 3 - カルボン酸 [2-[3-[(2-r)]] 3 - [(2-r)] 3 - [(2-r)] 3 - [(2-r)] 3 - [(2-r)] 4 - [(2-r)] 4 - [(2-r)] 4 - [(2-r)] 4 - [(2-r)] 7 - [(2-r)] 7 - [(2-r)] 8 - [(2-r)] 9 - [(2-r)] 9 - [(2-r)] 1 - [(2-r)] 1 - [(2-r)] 2 - [(2-r)] 2 - [(2-r)] 2 - [(2-r)] 7 - [(2-r)] 9 - [(2-r)] 1 - [(2-r)] 9 - [(2-r)] 1 - [(2-r)] 2 - [(2-r)] 1 - [(2-r)]

クロプロピルメチルー (3-メチルプチル) アミノ] エチル} フェニル) ーピペラジンー 1-イル) -2-オキソーエチル} アミド;

キノリンー6 - カルボン酸 [1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - (4 - {2 - [1 - (シ クロヘキシルメチルーシクロプロピルメチルーアミノ) エチル] フェニル} - ピペラジン - 1 - イル) - 2 - オキソーエチル] アミド;

キノリン - 6 - カルボン酸 {1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - [4 - (2 - {1 - [シ クロプロピルメチル - (3 - メチルスルファニルプロピル) アミノ] エチル} フェニル - ピペラジン - 1 - イル) - 2 - オキソーエチル1 アミド;

1, 2, 3, 4 - テトラヒドローイソキノリン-3 - カルボン酸 $[2 - \{4 - [4 - 7 D E - 2 - (1 - メチルアミノ- エチル) フェニル] - ピペラジン-1 - イル - 1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - オキソーエチル] アミド;$

キノリン-6-カルボン酸[1-(4-クロロベンジル)-2-(4-{2-[1-(シ 50

```
クロプロピルメチルーチオフェンー3-イルメチルアミノ1 エチル) フェニルトーピベラ
ジン-1-イル)-2-オキソーエチル]アミド;
キノリン-6 - カルボン酸 (1 - (4 - )ロロベンジル) - 2 - \{4 - [2 - () > )ロプ
ロピルメチル-メチルスルホニルアミノ)フェニル]-ピペラジン-1-イル}-2-オ
キソーエチル) アミド:
1-イソプチルーアゼチジン-3-カルボン酸(1-(4-カロロベンジル)-2-{4
- [2-(シクロプロピルメチルーメチルスルホニルアミノ)フェニル]ーピペラジンー
1-イル - 2-オキソーエチル) アミド;
1-(2,2-ジメチルプロピル)-アゼチジン-3-カルボン酸(1-(4-クロロベ
ンジル) - 2 - {4 - 「2 - (シクロプロピルメチル-メチルスルホニルアミノ)フェニ
                                      10
ルーーピペラジンー1ーイルトー2ーオキソーエチル)アミド:
1-シクロプロピルメチルーアゼチジン-3-カルボン酸(1-(4-クロロベンジル)
-2-{4-[2-(シクロプロピルメチル-メチルスルホニルアミノ)フェニル]-ピ
ペラジン-1-イル -2-オキソ-エチル) アミド;
ロピルメチル-メチルスルホニルアミノ)フェニル] -ピペラジン-1-イル) -2-オ
キソーエチル) ベンズアミド:
N- (1- (4-クロロベンジル)-2- {4- [2- (シクロプロピルメチル-メチル
スルホニルアミノ)フェニル ] ーピペラジンー1ーイル | ー2ーオキソーエチル) ー3ー
メチルアミノープロピオンアミド:
                                      20
N - (1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - (4 - [2 - (シクロプロピルメチル-メチル
スルホニルアミノ)フェニル]ーピペラジン-1-イルトー2-オキソーエチル)-3.
4-ジメトキシベンズアミド;
ピペリジン-4-カルボン酸(1-(4-クロロベンジル)-2-{4-[2-(シクロ
プロピルメチル-メタンスルホニルアミノ)フェニル]-ピペラジン-1-イル}-2-
オキソーエチル) アミド;
プロピルメチル)(メチルスルホニル)アミノ]フェニル)-ピペラジニル)-2-オキ
3 8:
                                     30
チルプロピル) (メチルスルホニル) アミノ] フェニル! - ピペラジニル) - 2 - オキソ
エチル] ((3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボキサミ
К:
N-「(1R)-1-「(4-クロロフェニル) メチル]-2-(4-{2-「(メチル
スルホニル) (2-フェニルエチル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) - 2-オキソエ
チル] ((3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド
「(プロピルスルホニル)アミノ]フェニルとピペラジニル)エチル]((3S)(3
                                     40
-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
「(2-チェニルスルホニル) アミノ] ファニルトピペラジニル) エチル] ((3 S)
(3-1, 2, 3, 4-r)
```

 $N-((1R)-1-\left[(4-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box)
ight)
ight] - 2-(4-\left[2-((\left[(2-\Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box) \Box \Box \Box \Box)
ight)
ight]
ight]
ight] - 2- r + \gamma$ ソエチル)((3 S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサ

N-[2-(4-{(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボニルアミノ]-3-(4-クロロフェニル) プロパノイル} ピペラ

ジニル)フェニル]-2-メチルプロパンアミド;

20

30

```
3 K ;
N - ((1R) - 1 - [(4 - \rho p p p p p r - h)] + 2 - x + y - 2 - [4 - [2]]
一(3-ピリジルカルボニルアミノ)フェニル」ピペラジニル」エチル)((3S)(3
1. 2. 3. 4 - テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N - [(1R) - 1 - [(4 - \beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box)] + [(4 - \beta \Box \Box \Box)] + [(4 - \beta \Box \Box)] + [(4 - \beta \Box \Box)] + [(4 - \beta 
スルホニル) アミノ1 フェニルトピペラジニル) -2-オキソエチル1 ((3S)(3-

    1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;

N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソ-2-(4-{2
「(フェニルスルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)エチル】((3S)(3
-1、2、3、4ーテトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N - \{ (1R) - 1 - [(4 - \rho p p p p p r + \mu)] + (1R) - 1 - [(4 - \rho p p p p r + \mu)] + (2 - \mu) \}
- { [ベンジルスルホニル] アミノ} フェニル) ピペラジニル] エチル} ((3 S) (3
1、2、3、4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-[(1R)-2-(4-{2-[(2-アミノエチル) アミノ] フェニル とペラジ
ニル)-1-「(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソエチル]((3S)(3-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
 [2-(4-(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4-r)+r)+r]
ノリル))カルボニルアミノ1 -3-(4-クロロフェニル)プロパノイルトピペラジニ
ル) フェニル1 - N. N - ジメチルカルボキサミド;
メチル2-(4-{(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイ
ソキノリル)) カルボニルアミノ] - 3 - (4 - クロロフェニル) プロパノイル} ピペラ
ジニル) ベンゾエート:
ン-4-イルカルボニル)フェニル]ピペラジニル}-2-オキソエチル)((3S)(
3-1.2.3.4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
(ピロリジニルカルボニル)フェニル]ピペラジニル}エチル)((3S)(3-1,
2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
ル-N-ベンジルカルバモイル]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]((3
S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N - \lceil (1R) - 1 - \lceil (4 - \rho p p p p p r r r) \rceil + \lceil (1R) - 1 - \lceil (4 - \rho p p p p r r r) \rceil + \lceil (1R) - 2 - 3 + 3 + 3 - 3 - 3 \rceil
- (N-プロプー2-エニルカルバモイル)フェニル] ピペラジニル エチル) ((3 S
) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-{(1R)-1-「(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソー2-「4-(2
- {「4-ベンジルピペラジニル】カルボニル}フェニル)ピペラジニル】エチル}(
3 S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
チルピペラジニル)カルボニル]フェニル}ピペラジニル)-2-オキソエチル)((3
S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-(2-\{[2-(4-\{(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4-テトラ
ヒドロイソキノリル))カルボニルアミノ]-3-(4-クロロフェニル)プロパノイル
とペラジニル)フェニル]カルボニルアミノトエチル)アセトアミド;
N - [(1R) - 1 - [(4 - \beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box)] + 2 - (4 - \{2 - [N - \beta \Box)\}]
ル-N-(2-フェニルエチル)カルバモイル]フェニルトピペラジニル)-2-オキソ
エチル】((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミ
к;
ーメチルチオエチル)カルバモイル]フェニルトピペラジニル)-2ーオキソエチル](
 (3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
```

```
N = \{ (1R) - 1 - [(4 - \beta p p p p r = h)] \}
4-クロロフェニル)メチル]カルバモイル)フェニル)ピペラジニル]-2-オキソエ
チル} ((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド
- (N-フェニルカルバモイル)フェニル」ピペラジニル〉エチル〉((3 S) (3-1
 2.3.4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
(1-メチルピロリジン-2-イル)エチルトカルバモイルトフェニル)ピペラジニル
10
) カルボキサミド:
N - [(1R) - 2 - (4 - \{2 - [(4 - Pt + \mu t^2 + \mu^2 + v^2 + v
ルトピペラジニル)-1-「(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソエチル]((
3 S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
- {N-[2-(3-フェノキシフェニル)エチル]カルバモイル}フェニル)ピペラジ
ニル] エチル} ((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル))カルボ
キサミド:
- [N-(2-フェニルエチル)カルバモイル]フェニル)ピペラジニル)エチル]((
                                                                                                                                      20
3 S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
- 「N - (2 - ピペリジルエチル)カルバモイル】フェニルトピペラジニル)エチル】(
 (3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N - [(1R) - 1 - [(4 - \rho p p p r = h)] + 3 + h] - 2 - (4 - \{2 - [N - (v = h)]\} + h = h = h
クロヘキシルメチル)カルバモイル]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル](
 (3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-[(1R)-2-(4-{2-[N-(2-アミノエチル) カルバモイル] フェニル
とペラジニル) -1-「(4-クロロフェニル)メチル] -2-オキソエチル] ((3)
S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
                                                                                                                                      30
N-[(1R)-2-(4-{2-[(ジメチルアミノ)メチル]フェニル}ピペラジニ
. 2 . 3 . 4 - テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド;
N-[(1R)-2-(4-{2-[(ジメチルアミノ)メチル]フェニル}ピペラジニ
ル) - 1 - 「(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - オキソエチル]アゼチジン-3 - イ
ルカルボキサミド;
ニルピペラジニル) エチル} ((3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリ
ル))カルボキサミド;
40
-ピリジル)ピペラジニル)エチル}((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイ
ソキノリル))カルボキサミド:
ーピリジルメチル)ピペラジニル]エチル}ー3-1、2、3、4-テトラヒドロイソキ
ノリルカルボキサミド:
ェニル どシクロ [2.2.1] ヘプト-2-イル) -1- [(4-クロロフェニル) メ
f(x) = (x - 1) - (x - 1)
```

ル))カルボキサミド;及び

スルホニル) アミノ] フェニル] (1、4 - ジアザベルヒドロエピニル)) - 2 - オキソエチル] ((3 S)(3 - 1、2、3、4 - テトラヒドロイソキノリル))カルボキサミド

から選択される、請求項15に記載の化合物及び医薬適合性のその塩。

【請求項17】

 \mathbb{R}^{1-2} は、場合により置換されたベンジル及び場合により置換された 5-10 員へテロアリールから選択され、及び \mathbb{R}^{1-3-n} 及び \mathbb{R}^{1-3-n} は、独立して \mathbb{H} 又はクロロである、請求項12 に記載の化合物。

【請求項18】

 R^{-2} は、オキサゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-4ル、オキサゾロ [4, 5-b] ピリジン-2-4ル、4-40 ロロベンジル、ベンズオキサゾ-10 一 2-4 ル及び場合により 置換されてベンジルから選択される、請求項17 に記載の化合物。

【請求項19】

(2 R) -3 - (4 - 9 - 0 - 0 - 1 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル) ピペラジニル) -2 - [(2 - ピリジルメチル) アミノ] ブロパン-1 - - + + + + +

(2 R) − 3 − (4 − クロロフェニル) − 2 − [(インドール − 2 − 4π メチル)アミノ] − 1 − (4 − {2 − [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル | ピペラジニル) プロパン−1 − 4π ン;

 $(2R) - 2 - [(2H, 3H - ベンゾ[3, 4 - e] 1, 4 - ジオキシン - 6 - イルメチル) アミノ] - 3 - (4 - クロロフェニル) - 1 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル)アミノ]フェニル) ピペラジニル) プロパン - 1 - オン;$

 $N-[(1R)-1-[(4-\rho_{1} - \eta_{2} - \eta_{3} - \eta_{4} - \eta_{4}$

10

į

20

アミノ) エチル] アミノ} カルボキサミド

から選択される、請求項18に記載の化合物及び医薬適合性のその塩。

【請求項20】

式 I I I :

【化16】

「式中、

R $^{1-0}$ は、H、クロロ又はフルオロから選択されるか;若しくはR $^{1-0}$ は、C $_{1-4}$ -アルキレン架橋であり;

 R^{1-2} は、場合により置換されたフェニルー C_{1-2} - アルキレニル、場合により置換された 5-1 0 員へテロアリール及び

【化17】

から選択され;

R $^{1\ 3}$ a 及び R $^{1\ 3}$ b は、H、フルオロ、ヨード、プロモ、クロロ、フェニル、C $_{1\ -2}$ ーアルキル、C $_{1\ -2}$ ーアルコキシから独立して選択されるか;若しくは R $^{1\ 3}$ a 及び R $^{1\ 3}$ b は、共同して C $_{1\ -4}$ ーアルケニレニル架橋を形成し

 R^{1-4} は、 R^{1-9} R^{2-0} N - 、 R^{1-9} R^{2-0} N - C $_{1-4}$ - アルキル、(R^{2-1} R^{2-2} N -)(O =) C $_{1-4}$ - ハロアルキル、C $_{2-4}$ - ヒドロキシアルキル、ヘテロシクリルオキシ- C $_{1-4}$ - アルキル、アリールオキシ- C $_{1-4}$ - アルキル及び C $_{1-4}$ - アルコキシカルボニルから選択され;

- a) 4-6号飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c)場合により置換された5-10員へテロアリール、
- d) C: _ a アミノアルキル、
- e) C₁₋₄-アミノアルキルアミノ、
- f) $C_{1-4} P N + N P = I C_{1-4} P N + N P = I$,
- g) C1-4-アルキルアミノ-C1-4-アルキル、
- h) アリールアミノーC₁₋₄-アルキル、
- i) アリールーC₁₋₄-アルキルアミノーC₁₋₄-アルキル、
- k) o アリール、但し、 2 置換アリールである場合は、アミノ又はクロロで 2 置換されていることを条件とする、
- 1) C₁₋₄-アルキル、
- m) o P $U N C_{1-4} PN + N$,

50

10

20

30

n) ヘテロシクリルーC₁₋₄ーアルキル、但し、R¹⁶ が3ーメチルインドールー1ー イルエチルではないことを条件とする、

- p) C 1 4 アミノアルコキシ、
- q) ヘテロシクリルーC₁₋₄ーアルコキシ、
- r) N (ヘテロシクリル-C, _, -アルキル) アミノ、
- s) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC₁₋₄-アルキルアミノで置換されている アリールーCュニューアルキル、及び
- t) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C, _ , アルキルアミノで置換されて いるヘテロシクリルー C , _ , - アルキレニル から選択され;

 R^{17} は、H、 C_{1-4} - アルキル、 C_{3-7} - シクロアルキル- (CH_2) $_n$ - 、及び アリールー (CH。)。-から選択され;

 R^{1-9} は、H、 $R^{\frac{7}{2-3}}$ S O $_{2}$ - 、C $_{1-6}$ - アルキル、C $_{3-7}$ - シクロアルキル- (C H_{2}) $_{n}$ - $_$ キル、C3-7-シクロアルキルアミノ-C1-6-アルキル、C3-7-シクロアルキ ルーC, _ 。 - アルキルアミノーC, _ 。 - アルキル、ヘテロアリールアミノーC, _ 。 ーアルキル、ヘテロアリールーC₁₋₆ーアルキルアミノーC₁₋₆ーアルキル、アリー $\nu r = 1 - C_{1-6} - r \nu + \nu$, $r = 1 - \nu - C_{1-6} - r \nu + \nu r = 1 - C_{1-6} - r \nu$ キル、ヘテロアリールオキシーC, _ s - アルキル、ヘテロアリールーC, _ s - アルキ _ 6 - アルキルオキシー C 1 _ 6 - アルキル、ヒドロキシー C 1 _ 6 - アルキル、 C 1 _ sーアルキルチオーCı_sーアルキル、Cı_sーアルコキシーCı_sーアルキル、 シーC₁₋₆-アルキルカルボニル、C₁₋₆-アルキルアミノカルボニル、アリールカ ルボニル、アラルキルカルボニル、C。_。-シクロアルキルカルボニル、C。_。-シ クロアルキル-C, _ s - アルキルカルボニル、ヘテロアリール-C, _ s - アルキルカ ルボニル及びヘテロアリールカルボニルから選択され;

 R^{20} は、H、C₁ - 。 - アルキル、C₂ - 1 - シクロアルキルー (CH₂) 。 - 、C₁ _ 。- アルキルスルホニル、アミノ - C , _ 。- アルキルアミノ、ヘテロシクリル - (C

あるいは、R 1 9 及び R 2 0 は、窒素原子と共に 4 - 8 員へテロ環を形成し;

 R^{2} は、H、 C_{1-6} - Pルキル、 C_{2-6} - Pルケニル、 C_{1-6} - Pルキルチオー C, _ s - アルキル、C, _ s - アルキルカルボニルアミノ- C, _ s - アルキル、アミ ノーC₁₋₆-アルキル、ヘテロシクリルー (CH₂), -、C₃₋₇-シクロアルキル - (CH₂)_n-、及びアリール- (CH₂)_n-から選択され;

 R^{2} a, H, C_{1-6} - P ν + ν , - (CH_{2}) $_{n}$ - C_{3-7} - ν - ν - ν CH2) 。-ヘテロシクリル及び-(CH2)。-アリールから選択され;

あるいは、 R^{2-1} 及び R^{2-2} は、アミド窒素原子と共に 4-7 員飽和ヘテロ環を形成し; R^{2} at H, $C_{1} = e^{-}$ P $\nu + \nu$, - $(CH_{2})_{2} = C_{3} = e^{-}$ P $\nu + \nu$, - $(CH_{2})_{3} = -$ PCH2) " - ヘテロシクリル及び - (CH2) " - アリールから選択され;

nは、0、1、2又は3であり;

mは、0、1 又は2 であり: 及び

アリール、ヘテロシクリルは、C, _ , - ハロアルキル、C, _ , - ペーアルキル、- (CH $_{2}$) $_{n}$ - C $_{4}$ $_{6}$ - > > > $_{0}$ + \mathbb{R}^{1-7} , $-\mathbb{N}$ \mathbb{R}^{1-7} SO $_2$ \mathbb{R}^{1-7} , \mathbb{N} (\mathbb{R}^{1-7}) $_2$, $>\mathcal{P}$ \mathcal{I} , $-\mathbb{C}$ O \mathbb{R}^{1-7} , $-\mathbb{C}$ (\mathbb{R}^{1-7} 7) $_{2}$ N (R¹⁷) $_{2}$ 、 $_{2}$ トロ、 $_{2}$ S O $_{2}$ N (R¹⁷) $_{2}$ 、 $_{3}$ S (O) $_{m}$ R¹⁷ 、及びC 1 3 一ハロアルコキシから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換され ている〕

の化合物、及び医薬適合性のその塩。

10

20

30

40

【請求項21】 式中、R¹⁰は、Hであり; R¹²は、 【化18】

場合により置換されたベンジル及び場合により置換された5-10員へテロシクリルから選択され;

 \mathbb{R}^{1-3-8} 及び \mathbb{R}^{1-3-6} は、 \mathbb{H} 、プロモ、クロロ、トリフルオロメチル及びメトキシから独立して選択され;

 $R^{1.4}$ は、トリフルオロメチル、2 ーヒドロキシエチル、1 ーヒドロキシエチル、 $R^{1.9}$ R $^{2.0}$ N - 、 $R^{1.9}$ R $^{2.0}$ N - C $_{1.-2}$ ーアルキル及び($R^{2.1}$ R $^{2.2}$ N -)(O =) C $_{-}$ かち 選択され:

 $R^{1.5}$ は、H 及び $C_{1.2}$ - ハロアルキルから選択され; $R^{1.6}$ は、

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5-10員ヘテロアリール、
- d) $C_{1-3}-P \le JP N + N$
- f) $C_{1-3} P \nu + \nu P = 0$
- g) $C_{1-3} P N + N P \leq J C_{1-3} P N + N$
- h) フェニルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- i) フェニルーC₁₋₄-アルキルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- +) ヘテロシクリル-C₁₋₃-アルキルアミノ-C₁₋₃-アルキル、
- k) フェニル、ナフチル又はテトラヒドロナフチル、
- 1) C₁₋₃-アルキル、
- m) フェニルーC, _ 。 アルキル、
- n) 5-10員飽和又は部分不飽和ヘテロシクリルメチル、
- o) 5-6員ヘテロアリール-C, _ , アルキル、
- р) С_{5 6} シクロアルキル、
- q) $C_{1-3}-P$ \in JP ν \Box + Σ ,
- r) [5又は6員ヘテロシクリル] C₁₋₃-アルコキシ、
- s) N (5 1 0 員へテロシクリル- C $_{1}$ $_{3}$ アルキル) アミノ、
- t)アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-3} -アルキルアミノで置換されているフェニル- C_{1-3} -アルキル、及び
- u) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C $_1$ $_ _3$ アルキルアミノで置換されている 5 又は 6 員へテロシクリルー C $_1$ $_ _3$ アルキレニル

から選択され;

- R^{1-7} は、H、C $_{1-3}$ アルキル、- (CH $_{2}$) $_{n}$ C $_{3-6}$ シクロアルキル、及び (CH $_{2}$) $_{n}$ フェニルから選択され;
- $C_1 = 3$ = 7 μ = 0

30

40

オキシー C_{1-3} ーアルキル、フェニルオキシー C_{1-3} ーアルキル、ヒドロキシー C_{1-3} ーアルキル、フェニルー C_{1-3} ーアルコキシー C_{1-3} ーアルキルカルボニル、 C_{1-3} ーアルコキシカルボニル、 C_{1-3} ーアルコキシカルボニル、 C_{1-3} ーアルコキシカルボニル、 C_{1-3} ーアルキルアミノカルボニル、 C_{3-6} ーシクロアルキルアミノカルボニル、 C_{3-6} ーシクロアルキルカルボニル、 C_{3-6} ーシクロアルキルカルボニル、 C_{3-6} ーシクロアルキルカルボニル、 C_{3-6} ーシクロアルキルカルボニル、 C_{3-6} ーシー C_{1-3} ーアルキルカルボニル、 C_{3-6} ーター C_{1-3} ーアルキルカルボニル、 C_{3-6} ーター C_{1-3} ーター C_{1-3}

 R^{20} は、H 、 C_{1-7} - Pルキル、 - (C H_{2}) $_{n}$ - C_{5-6} - シクロアルキル、 - (C H_{2}) $_{n}$ - 5 - 6 員へテロシクリル、 C_{1-3} - Pルキルスルホニル、 P ミノー C_{1-3} - Pルキル及び - (C H_{2}) $_{n}$ - P ェニルから選択され;

あるいは、R 1 9 及び R 2 0 は、窒素原子と共に 5 - 6 員へテロ環を形成し;

 R^{2-1} は、H、 C_{1-3} ーアルキル、 C_{2-3} ーアルケニル、 C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ー C_{1-3}

フェニル及びヘテロシクリルは、 C_{1-2} ーハロアルキル、 C_{1-2} ーアルキル、 - (C_{1-2} ー C_{1-2} ーアルキル、 - (C_{1-2} ー C_{1-3} ー C_{1-

【請求項22】

 \mathbb{R}^{1-2} は、オキサゾリルピリジル、 4- (N, N - ジメチルアミノ)フェニルメチル、 2 - ジメチルーオキサゾリジニル及び

【化19】



から選択され;

R 1 3 a は、H、プロモ及びクロロから選択され;

R¹³bは、Hであり;

 \mathbb{R}^{1-4} は、 \mathbb{N} ーピロリジニルカルボニル、 \mathbb{N} ーモルホリノカルボニル、 \mathbb{N} ーピペリジニルエチルアミノカルボニル、ベンジルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ーメチルー \mathbb{N} ーベンジルアミノカルボニル、アミノエチルアミノカルボニル、ピリジルアミノカルボニル、メチルチオエ チルアミノカルボニル、メチルカルボニル、アミノエチルアミノカルボニル、メチルカルボニル、フェネチルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ーメチルビロリジニルエチルアミノカルボニル、フェネチルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スールー \mathbb{N} ー スールー \mathbb{N} ー スール・ディルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スール・ディルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スール・ディルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スークロフェニルメチルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スークロンエールメチルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スークロンエールメチルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー スークロンエール・ \mathbb{N} ー スークエー・ \mathbb{N} ー スークルボニル、 \mathbb{N} ー スークエー・ \mathbb{N} ー スークルボニル、 \mathbb{N} ー スークロビルアミノカルボニル、 \mathbb{N} ー アセチルビベラジニルカルボニル、 \mathbb{N} ー \mathbb{N}

20

30

40

ボニル、

1-(N-シクロプロピルメチルアミノ)エチル、1-(N-メチル-N-メチルカルボ ニルアミノ) エチル、1-(N-イソプロピルアミノ) エチル、1-(N-イソブチル-N - メチルアミノ) エチル、N - シクロプロピルメチル- N - プロピルアミノメチル、N . N - ジシクロプロピルメチルアミノメチル、1 - (N-プロピル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-メチル-N-メチルスルホニルアミノ) エチル、トリアゾリルメチル 、イミダゾール-1-イルメチル、2-イソプロピルイミダゾール-1-イル-メチル、 2-プロピルイミダゾール-1-イル-メチル、2-オキソーピリド-1-イル-メチル 、3-ピリジル-オキシメチル、2-メチルイミダゾール-1-イル-メチル、テトラゾ リルメチル、2.5-ジメチルピロリジン-1-イルメチル、2-オキソーピロリジン-1-イルーメチル、2-オキソーピペリジン-1-イルーメチル、4.5-ジヒドロー2 ーオキソーオキサゾールー3ーイルーメチル、ピロリジン-1-イルメチル、2.6-ジ メチルピペリジン-1-イルメチル、ピペラジン-1-イル-メチル、4-メチルピペラ ジン-1-イル-メチル、ピペリジン-1-イル-メチル、1-(N-エチル-N-メチ ルアミノ) エチル、1-(N, N-ジプロピルアミノ) エチル、1-(N, N-ジイソプ ロピルアミノ) エチル、1-(N-(1-エトキシカルボニル) シクロプロプー2-イル メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-(2-メチルブチル)-N-メチルアミ ノ) エチル、1 - (N - (4 - メチルカルボニルアミノフェニル) メチルー N - メチルア = 1ル、N. N-ジメチルアミノメチル、N-シクロプロピルメチル-N-メチルスルホニル アミノメチル、1-(N-(3-チェニル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、<math>1-(ェニル) メチルーN-メチルアミノ) エチル、1-(N-(4-ピリジル) メチルーN-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-ピロリジニル) メチル-N-メチルアミノ) エ $N - (4 - \lambda + 2) = (3 - \lambda + 2$ - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - メチル - N - アミノエチルアミノ)エチル、1 - (N-シクロヘキシルメチル-N-メチルアミノ) エチル、N, N-ジメチルアミノメ チル、N-(1-ヒドロキシエチル)-N-メチルアミノメチル、<math>N-(1-ヒドロキシエチルーN-メチルアミノメチル、 $N - \mathcal{I} \cap \mathcal{I} \cap \mathcal{I} \cap \mathcal{I} = \mathcal{I} \cap \mathcal{I$

アミノ、N - (メチルスルホニル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (メチルス ジメチルアミノエチル)アミノ、N-(N', N'-ジエチルアミノエチル)-N-メチ ルスルホニルアミノ、N- (N', N' -ジプロピルアミノエチル) - N-メチルスルホ ニルアミノ、N-(N', N'-ジイソプチルアミノエチル)-N-メチルスルホニルア N' -ジーtert-ブチルメチルアミノエチル) - N - メチルスル ホニルアミノ、N- (N', N'-ジ(シクロプロピルメチル)アミノエチル)-N-メ チルスルホニルアミノ、N-(N',N'-i)(2-フリルメチル)アミノエチル)-N - メチルスルホニルアミノ、N - (N', N'-ジ(3-チエニルメチル)アミノエチル)-N-メチルスルホニルアミノ、N-(N', N' -ジ(ベンジル)アミノエチル)-N-y \in N-(y \in N-(y \in N-(y \in N-(y \in N-(y \in N-(y)(メチルスルホニル) - N - メチルアミノ, N - (メチルスルホニル) - N - フェネチルPミノ、N-(メチルスルホニル) アミノ、<math>N-(ベンジルスルホニル) アミノ、<math>N-(プロピルスルホニル)アミノ、N-(フェニルスルホニル)アミノ、N-(メチルスルホ ニル) - N - フェニルプロピルアミノ、チエニルスルホニルアミノ、(2 - ニトロフェニ ル) メチルスルホニルアミノ、(2,4,6-トリメチルフェニル) スルホニルアミノ、 (2-シアノフェニル) スルホニルアミノ、

ルーN -シクロプロピルメチルアミノ、N -フェニルカルボニル-N-シクロプロピルメ

20

30

40

、N - ベンジルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - フェニルエチル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (2 - イミダゾリル) - N - シクロプロピルメチル アミノ、N - (4-メチル-5-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N - (2-チエニルメチル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、 N - (3 - F x = h x + h) - N - b + b + d x + dル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (4 - イミダゾリル) - N - シクロプロピ ルメチルアミノ、N-シクロペンチルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N ーシクロヘキシルカルボニルーNーシクロプロピルメチルアミノ、Nーメチルチオプロピ ル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-シクロプロピルメチ ルアミノ、N-イソプロピルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソブ チルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - エチル - N - シクロプロピルメ チルアミノ、N-イソブチル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-シクロプロピルカ ルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N, N-ジ(シクロプロピルメチル)アミ ノ、NーメトキシメチルカルボニルーNーアミノエチルアミノ、Nーエチルカルボニルー N-アミノエチルアミノ、N-イソプロピルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-イソプチルカルボニルーN-アミノエチルアミノ、N-tert-プチルカルボニルーN - アミノエチルアミノ、N - プロピルカルボニル - N - アミノエチルアミノ、N - ペンチ ルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-エチル-N-アミノエチルアミノ、N-プ ロピルーN-アミノエチルアミノ、N-シクロプロピル-N-アミノエチルアミノ、N-シクロプロピルメチル-N-アミノエチルアミノ、N-シクロブチルメチル-N-アミノ エチルアミノ、N-ブチル-N-アミノエチルアミノ、N-ペンチル-N-アミノエチル アミノ、N-ヘキシル-N-アミノエチルアミノ、N-ヘプチル-N-アミノエチルアミ ノ、N - (3 - エチルブチル) - N - アミノエチルアミノ、N - シクロヘキシルカルボニ ル-N-アミノエチルアミノ、N-フェニルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-(3-メトキシフェニル)カルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-ベンジルカルボニ ル-N-アミノエチルアミノ、N-フェニルエチルカルボニル-N-アミノエチルアミノ 、N-ピリジルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-チエニルメチル-N-アミノ エチルアミノ、アミノエチルアミノ、ピリジルカルボニルアミノ、N-シクロプロピルメ チルアミノ、メチルカルボニルアミノ、メトキシカルボニルアミノ、トリフルオロメチル 、2-ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシエチル、メチルアミノカルボニルアミノ、1. 1 - ジオキソーイソチアゾリジン-2-イル、2-オキソーイミダゾリン-1-イル及び 3-メチル-2-オキソーイミダゾリン-1-イルから選択され; $R^{1.5}$ は、H 又はトリフルオロメチルであり: R^{1-6} は、N-(ピペリジルメチル) アミノ、アミノプロピルアミノ、アミノメチル、ア ミノエチル、アミノプロピル、N-メチルアミノメチル、N-(4-クロロフェニル)ア ミノエチル、N-メチルアミノエチル、N. N-ジメチルアミノエチル、2-アミノエチ ル、アミノプロポキシ、ピロリジニルメトキシ、N-メチルアミノエチルアミノ、3-ア ミノシクロペンチル、4-アミノシクロヘキシル、1-アミノシクロヘキシル、2-イン ドリル、オクタヒドローインドリル、1-メチルインドール-2-イル、3-ピリジル、 2-ピリジル、N-メチルベンゾピロリル、5-ベンゾピロリル、2-ベンゾフラン、ベ ンゾジオキソリル、2-ベンゾチエニル、4-イミダゾリルメチル、(メチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ペンチル、シクロヘキシルメチル及びベ ンジルから選択される置換基で場合によりN-置換されている)3-アゼチジニル、6-キノリル、2-キノリル、3-イソキノリル、テトラヒドロイソキノリル、N-メチルピ ロリジン-2-イル、ピロリジン-2-イル、5-オキソピロリジン-2-イル、3-フ ェニルピロリジン-2-イル、(1-メチル-5-オキソ-2-(ピリジン-3-イル) ーピロリジン-3-イル)メチル、チエニル、4-ピペリジル、4-ピペリジルメチル、 N-メチル-4-ピペリジル、N-メチル-2-ピペリジル、N-エチル-4-ピペリジ ル、N-イソプチル-4-ピペリジル、3-ピペリジル、3-(アミノメチル)フェニル

20

30

 \mathbf{R}^{-1} は、日、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、シクロプロピルメチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペキシル、シクロペキシルメチル、フェニルプロピル、フェニルエチル、ペンジル及びフェニルから選択され;

R 1 9 は、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソペンチル、3 - エチルブ チル、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、シクロプロピルメチル、1-(エトキシカ ルボニル)シクロプロプ-2-イルメチル、R²³SO。-、アミノメチル、アミノエチ ル、ジメチルアミノエチル、ジエチルアミノエチル、ジプロピルアミノエチル、ジイソブ チルアミノエチル、ジーtert-ブチルメチルアミノエチル、フリルメチルアミノエチ ル、チエニルメチルアミノエチル、ベンジルアミノエチル、ジ(フリルメチル)アミノエ チル、ジ(シクロプロピルメチル)アミノエチル、ジ(チエニルメチル)アミノエチル、 ジ(ベンジル)アミノエチル、フェニルメトキシエチル、ピリジルオキシメチル、メチル チオプロピル、メチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、イソプロピ ルカルボニル、イソブチルカルボニル、tert-ブチルカルボニル、ペンチルカルボニ ル、シクロペンチルカルボニル、シクロプロピルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル 、メトキシカルボニル、メトキシメチルカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカ ルボニル、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカルボニ ル、場合により置換されたベンジルカルボニル、場合により置換されたフェニルエチルカ ルボニル、場合により置換されたフェニルカルボニル及び場合により置換されたピリジル カルボニルから選択され;

 \mathbb{R}^2 。は、日、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ベンチル、ヘキシル、ヘプチル、シクロプロピルメチル、シクロプキルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペキシルメチル、シクロペキシル、メチルスルホニル、アミノエチル、場合により置換されたイミダゾリル、場合により置換されたイミダゾリル、場合により置換されたピロリジニルメチル、場合により置換されたピリジルメチル、場合により置換されたピロリジニルメチル、場合により置換されたピリジルメチル、場合により置換されたピリジルメチル、場合により置換されたパンジル、場合により置換されたフェニルエチル、及び場合により置換されたフェニルエチル、及び場合により置換されたフェニルエプロピルから選択され;

 R^{2-1} は、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、アリル、メチルチオエチル、メチルナオメチル、メチルカルボニルアミノエチル、メチルカルボニルアミノメチル、アミノメチル、アミノエチル、H0 ピリジニルエチル、ピペリジニルエチル、ピリジル、シクロペンチルメチル、シクロペキシルメチル、フェニル、H1 ークロロフェニルメ

チル、 4-フェノキシフェニルエチル、ベンジル及びフェニルエチルから選択され; R^{2-2} は、H 又はメチルであり;

あるいは、 R $^{2-1}$ 及び R $^{2-2}$ は、アミド窒素原子と共にピロリジニル、モルホリノ、ピベリジニル、ピペラジニル、 4- アセチルピペラジニル及び 4- メチルピペラジニルから選択される環を形成し;及び

R²³は、日、メチル、エチル、ブロビル、場合により置換されたチエニル、場合により 置換されたフェニル、場合により置換されたペンジル、場合により置換されたフェニルエ チル、及び場合により置換されたフェニルプロビルから選択され;

フェニル及びヘテロシクリルは、トリフルオロメチル、メチル、ニトロ、シアノ、クロロ、メトキシ、フェニルオキシ、アセチル、アミノ、ジメチルアミノ及びアミノメチルから 選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換されている、請求項21に記載の 化合物、及び医薬適合性のその塩。

【請求項23】

医薬適合性の担体及び請求項1から22のいずれかに記載の化合物を含有する医薬組成物

【請求項24】

請求項1から22に記載の化合物の有効量を投与することを含む、被験対象において肥満を治療する方法。

【請求項25】

請求項1から22に記載の化合物の有効量を投与することを含む、被験対象において糖尿病を治療する方法。

【請求項26】

請求項1から22に記載の化合物の有効量を投与することを含む、哺乳類においてGタンパク質共役受容体の活性化に関連する疾患を治療する方法。

【請求百27】

前記受容体がメラノコルチン受容体である、請求項26に記載の方法。

【請求項28】

前記メラノコルチン受容体がMC4Rである、請求項27に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、一般に医薬品化学の分野、より明細には、新規化合物及び抗肥満薬としてのそれらの使用に関する。

【背景技術】

[0002]

脂肪なし体重に対する体脂肪の過剰と定義される肥満は、他の疾患に寄与し、また他の疾患を合併する。例えば、肥満は、高血圧、脂血症、2型糖尿病、冠状動脈疾患、卒中、胆嚢疾患、変形性関節症、睚眠時無呼吸及び呼吸器系の問題、ならびに子宮内膜、乳房、前立腺及び結腸の絡による死亡の危険性を実質的に上昇させる。今日、米国における予防可能な死亡の主要原因として、肥満は重要な公衆衛生の課題となっている。

[0003]

現在、過剰体重は 2.5-2.9、9 k g / m 2 のボディマス指数 (BMI) と定義され、肥満は BMI ≥ 3.0 k g / m 2 と定義される。米国及びオーストラリアの成人人口の6.0 % 以上が、過剰体重(2.5-2.9、g / k g / m 2 のボディマス指数)又は肥満 (BMI ≥ 3.0 k g / m 2) である。成人の 2.0 % 以上がこの後者のカテゴリーに含まれる。

[0004]

肥満の原因は極めて複雑であり、単なる自発的過食の結果ではない。むしろ、肥満者と正 常被験者の間で認められる識別的体組成は、代謝及び神経/代謝相互作用の両方の相違か ら生じる。

[0005]

10

20

30

体重減少及び体重維持の目的は、健康上の危険性を低下させることである。体重が回復すれば、健康上の危険性は上昇する。体重減少した患者の大部分がもとの体重を回復しており、それ故患者と開業医にとっての課題は体重減少を維持することである。体重減少した後に体重を回復する傾向のゆえに、肥満の治療を助けるための長期的な薬剤の使用が、慎重に選択された患者に対して指示されることがある。

[0006]

体重減少を促進するために使用される薬剤は、伝統的に食欲抑制剤(anorexiannts又はappetite suppressants)である。3つのクラスの食欲的削剤が開発されており、それらのいずれもが脳内の神経伝達物質に影響を及ぼす。ペアランに影響するもの。(2)セロトニンに影響を及ぼすもの。及び(カンエビネフリンなどのカテコールアミンに影響するもの。(2)セロトニンに影響を及ぼすもの。及び(3)2つ以上の神経伝達物質に影響するもの。これらの薬剤は、シナプスの間除へのドーパミン、ノルエビネフリン又はセトニンの分泌を上昇させることとなって、これらの神経伝達物質のエューロンへの再取込みを阻害することによって、若しくは正方の機序の組合せによって作用込みを削削することによって、若しくはアプリンとセロトニンの再取込みを削削する。オルリスタット(orlistam)は食飲抑制剤ではなく、異なる作用機構を有しており、脂肪吸収の約3分の1を遮断する。

[0007]

長期使用に関してFDAによって承認されている体重減少薬は、同じく付随する肥満関連 危険因子又は疾患を有するBMI>27の患者にとって、食事療法及び身体運動の補助と して有用であると考えられる。薬剤療法についての我々の概念は過去数年間で根本的に変 化した。

[0008]

[00009]

MCI受容体はメラノサイト及び黒色腫に存在し、皮膚の色素沈着に関与する。MCR2 受容体はACTH受容体であり、主として副腎に存在する。MCR2は副腎ステロイド生 成において役割を果たす。MCR3についてのmRNAは、脳ならびに胎盤及び腸管組織 において見出された。MCR3を受体は主として脳で認められた。MCR5受容体は、脳 ならびにいくつかの末梢組織で発現され、外分泌腺機能に関わってきた。

[0010]

メラノコルチンペプチドはまた、いくつかの他の生理的作用も仲介する。それらは、助機 付け、学習、記憶、行動、炎症、体温、疼痛知覚、血圧、心拍数、血管緊張、ナトリウ 排泄増加、脳血流、神軽生長と修復、胎盤発生、アルドステロン合成及び放出、サイロキシン放出、精子形成、卵巣重量、プロラクチン及びFSH分泌、女性における子宮出血、 皮脂及びフェロモン分泌、性的活動、陰茎勃起、血糖値、子宮内胎児成長、食物に動機付 けられる行動(food motivated behavior)、ならびに分娩に関 連する他の事象に影響すると報告されている。

[0011]

10

20

30

20

30

40

(38)

[0012]

メラノタン I I (M T I I) は、M C R 4 についての α — M S H ペプチドスーパーアゴニストである。 (M. Had le yら、D i s c o very and De velopment of Novel Melanogenic Drugs, Integration of Pharmaceutical Discovery and De velopment: Case Studies, Borchardtら編集、Plenum Press, New York 1998)。他の環状及び線状 α — M S H ペプチドも検討されている。例えば、C. Haskell—Luevanoら、J. Med. Chem. 40、2133-39 (1997);H. S chiothら、Brit. J. Pharmacol. ,124、75-82 (1998);H. S chiothら、Eur. J. Pharmacol. ,349、359-66 (1998);M. B ednarekら、Peptides、20、401-09 (1999);及び米国特許第6,054,556号,同類6,051,555号及び同類5,576,290号参照。

1 9 9 8 年 3 月 1 9 日公開のW O 9 8 / 1 1 1 2 8 号は、フェニルアラニン誘導体を記述

【0013】 1998年3 している。 【0014】

20000年12月28日公開のWO000/78317号は、インテグリン侵容体アンタゴニストとしてピペリジン誘導体を記述している。2000年8月29日公開のEP1086947号は、SST受容体のアゴニスト及びアンタゴニストとしてピペリジン化合物を記述している。2000年8月29日公開のEP10860元 スト及びアンタゴニストの製造の中間体としてアリールピペリジン化合物を記述している。2000年6月22日公開のWO00/35874号は、5HT1Aアゴニスト及びアンタゴニストの製造の中間体としてアリールピペリジン化合物を記述している。2000年6月22日公開のWO00/35875号は、5HT1Aアゴニスト及びアンタゴニストの製造の中間体としてアリールピペリジン化合物を記述している。2000年5月1日公開のWO00/25786号は、カリウムチャネル阻害因子として置換ピペリジンを記述している。1996年5月21日発行の米国特許第5,5188,735号は、凝固又は血栓症を予防するフェニルアラニン誘導体を記述している。1997年6月5日公開のWO97/49673号は、トロンビン阻害因子としてアェニルアラニン誘導体を記述している。

[0015]

1995年12月21日公開のWO95/34311号は、成長ホルモン放出剤として置換ピペラジン化合物を記述している。1997年10月28日発行の米国特計第5、681,954号は、カルモジュリンの阻害因子として置換ピペラジンを記述している。197年1月30日公開のWO97/03060号は、システインプロテアーゼ阻害因子としてピペラジン誘導体を記述している。2000年5月2日発行の米国特許第6、057

20

30

40

50

290号は、システインプロテアーゼ阻害因子としてピペラジン誘導体を記述している 1997年6月5日公開のWO97/19919号は、スルホンアミドが抗トロンビン 活性を有すると記述している。1993年9月14日発行の米国特許第5,244,89 5号は、抗潰瘍薬としてピペラジン誘導体を記述している。1996年7月31日公開の 第EP513691号は、抗潰瘍薬としてピペラジン誘導体を記述している。1993年 9月14日発行の米国特許第5,244,895号は、平滑筋弛緩作用を有するスルホン アミドを記述している。1994年3月17日公開のWO94/05693号は、タキキ ニンアンタゴニストとしてピペラジニル-フェニルアラニン誘導体を記述している。 J. Sturzebecher 5, I. Enzyme Inhib., 9, 87-99 (19 95)は、トロンビン阻害因子としてピペラジニルーフェニルアラニン誘導体を記述して いる。M. Bohmら、J. Med. Chem., 42、458-77 (1999) は、 トロンビン阻害因子としてピペラジニルーフェニルアラニン誘導体を記述している。「. Sturzebecher 5, J. Med. Chem., 40, 3091-99 (199 7)は、トロンビン阻害因子としてピペラジニル-フェニルアラニン誘導体を記述してい る。H. Sakamotoら、Pept. Chem., 27, 375-8 (1989) は 、キモトリプシン阻害因子としてピペラジニルーフェニルアラニン誘導体を記述している 。Н. Sakamotoち, Bull. Chem. Soc. Jpn., 64, 2519— 23(1991)は、キモトリプシン阻害因子としてピペラジニルーフェニルアラニン誘 導体を記述している。G. Wagnerら、Pharmazie, 36、597-603 (1981)は、セリンプロテアーゼ阻害因子としてピペラジニルーフェニルアラニン誘 導体を記述している。E. J. Jacobsenらは、J. Med. Chem., 42、 1525-36(1999)は、ストロメライシン阻害因子としてチアゾリル尿素を記述 している。1997(8)年10月30日公開のWO97/40031号は、メタロプロ テアーゼ阻害因子としてチアゾリル尿素を記述している。

[0016]

2001年2月15日公開のWO01/10842号は、メラノコルチン受容体結合化合物を記述している。1999年12月16日公開のWO99/64002号は、メラノコルチン受容体アゴニストとしてスピロピペリジンを記述している。2000年12月14日公開のWO00/74679号は、メラノコルチン受容体アゴニストとしてピペリジン化合物を記述している。

しかし、本発明の化合物は、肥満の治療のためなどの、MCRの阻害因子としては記述されていない。

【発明の開示】

[0017]

【課題を解決するための手段】

[0018]

肥満を治療する上で有用な化合物のクラスは、式Ⅰ:

[0019]

【化1】

[式中、

Yは、-N H、-C H₂ -、Xは-O - であり; 好ましくは-N H Xは-C H₂ - であり; より好ましくは-NHであり;

R /d.

- a) アルキル、
- b) (CH₂)_n シクロアルキル、
- c) (CH₂) n アリール、及び
- d) (CH2) n ヘテロシクリル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、 R^5 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;好ましくは、

- a) ($C H_2$) $_n C_{3-8} \nu \rho \rho \nu + \nu$,
- b) アリール、
- c) 非置換ベンジル、及び
- d) (CH2) n-4-10員へテロシクリル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される1個から3個の基で場合により置換されており;

より好ましくは、 R はフェニルであり; R は、 R 4 から選択される 1 又は 2 個の基で場合により置換されており;

さらに一層好ましくは、

[0020]

【化2】

$$\mathbb{R}^{4b} \underbrace{\hspace{1cm}}_{\mathbb{R}^{4a}}$$

であり、特に重要なものは、

[0021]

【化3】

 R^{4a}

であり

 R^{1-a} 、 R^{1-b} 、 R^{1-c} 、 R^{1-d} 、 R^{1-e} 、及び R^{1-f} は、独立して R^4 から選択されるか;若しくは R^{1-e} と R^{1-e} と R^{1-e} にはオキソを形成するか;若しくは R^{1-e} と R^{1-e} にはアルキレニル欠はアルケニレニル架橋を形成するか;若しくは R^{1-e} 、 R^{1-e} 、及び R^{1-e} はピペラジン環と共に、場合により圏換された R^{1-e} 、クテトラヒドローキノキサリニル環を形成し;

好ましくは、 R^{1-a} 、 R^{1-b} 、 R^{1-c} 、 R^{1-d} 、 R^{1-c} 、及び R^{1-f} は、 R^{-4} から独立して選択されるか;若しくは R^{1-a} と R^{1-b} 、又は R^{1-d} と R^{1-c} はオキソを形成するか;若しくは R^{1-a} 、 R^{1-b} 、 R^{1-c} 、及び R^{1-d} はじべラジン環修を形成するか;若しくは R^{1-a} 、 R^{1-b} 、 R^{1-c} 、及び R^{1-d} はじべラジン環と共に、場合により置換された1, 2, 3, 4- テトラヒドローキノキサリニル環を形成し;より好ましくは、 R^{1-a} 、 R^{1-b} 、 R^{1-c} 、 R^{1-c} 、及び R^{1-f} は、 R^{4-f} から独

より好ましくは、R 、 R 、 R 、 R 、 R 、 R 、 R は、R から出立して選択されるか;若しくは R 1 a b R 1 c b c c d b c c c d c $^$

10

20

あり:

R2 は、

a) アルキル、

- $b\,)\,-\,(\,C\,H_{\,2}\,)_{\,\,n}\,-\,\upsilon\,\rho\, \, p\, \mathcal{F}\, \mathcal{N}\,+\, \mathcal{N}\,,$
- c) (C H $_2$) $_n$ \mathcal{T} \mathcal{I} \mathcal{N} ,
- d) (CH2) n ヘテロシクリル、

[0022]

【化4】



及び

[0023]

【化5】



から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R 4 から選択される1 個から3 個の基で場合により置換されており;前記へテロシクリル基は、R 4 及びオキソから選択される1 個から3 個の基で場合により置換されており;及び前記アルキル基は、R 5 から選択される1 個から3 個の基で場合により置換されており、好ましくは、

- a) (CH₂) n C₃₋₈ シクロアルキル、
- b) (CH₂)_n -アリール、
- c) (CH₂)_n-4-10員へテロシクリル、

[0024]

【化6】

d) 💃

30

10

20

及び

[0025]

【化7】



から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R 4 から選択される1 個から3 個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、R 4 及びオキソから選択される1 個から3 個の基で場合により置換されており;

より好ましくは、

- a) (CH_2) $_n C_{3-6} \nu \rho \rho \nu + \nu$,
- $b\;)\;-\;(\;C\;H_{\;2}\;)_{\;\;n}\;-\;\mathcal{I}\;\mathfrak{x}\mathrel{\stackrel{.}{=}}\;\mathcal{N}\;,$
- c) (CH₂)_n-5-10員ヘテロシクリル、及び

[0026]

[化8]



から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^4 から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 R^4 及びオキソから選択される1個から3個の基で場合により置換されており;

さらに一層好ましくは、

- a) (C H $_2$) $_n$ C $_3$ $_ _6$ > > 0 \Box T ν + ν
- b) (CH₂)_n-フェニル、及び
- c) (CH₂)_n 6-10員へテロシクリル

から選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、 R^{4b} から選択される 1 個 から 2 個の基で場合により置換されており;及び前記へテロシクリル基は、 R^{4b} 及びオキソから選択される 1 個から 2 個の基で場合により置換されており;

特に重要なものは、R²は、

[0027]

【化9】



インドリル(CH_2) $_n$ 一、フェニル(CH_2) $_n$ 一、ベンズオキサゾリル(CH_2) $_n$ 一、オキサゾロ [4, 5 — b] ビリジル(CH_2) $_n$ 一、オキサゾロ [5, 4 — b] ビリジル(CH_2) $_n$ 一、イキサゾロ [5, 4 — b] ビリジル(CH_2) $_n$ 一、 CH_2 0 $_n$ 一、 CH_2 0 $_n$ 一、 CH_2 0 $_n$ 一及び2, 3 — ジヒドローベンゾ [1, 4] ジオキサニル(CH_2 0 $_n$ 一のら選択され;

但し、 R^2 は、 R^{Ab} から選択される I 個から 2 個の基で場合により置換されており; R^3 は、H、N ロ、アミノ、ハロアルキル、スルキル、フェニル、ハロアルコキシ、及びアルコキシから独立して選択されるか;若しくは R^3 はアルケニレン要種であり;

好ましくは、H、ハロ、アミノ、 C_{1-6} - ハロアルキル、 C_{1-6} - アルキル、フェニル、 C_{1-6} - ハロアルコキシ及び C_{1-6} - アルコキシから独立して選択されるか;若しくは R^3 は C_{2-4} - アルケニレン架橋であり;

さらに一層好ましくは、H、クロロ、プロモ、ヨード、フルオロ、アミノ、メチル、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ及びメトキシから独立して選択され;

特に重要なものは、H、クロロ、プロモ、アミノ、メチル、トリフルオロメチル及びメト キシから独立して選択され;

 R^4 は、H、アルキル、 - (C H_2) $_n$ - シクロアルキル、 - (C H_2) $_n$ - - R^9 SO $_2$ R $_2$ R $_2$ C (C H_2) $_n$ - 0 R $_2$ SO $_2$ R $_3$ SO $_3$ R $_3$ SO $_3$ R $_3$ SO $_3$ R $_3$ SO $_4$ R $_3$ SO $_3$ R $_3$ SO $_4$ R $_3$ SO $_4$ R $_3$ SO $_5$ SO $_5$

 $g(CH_2)_n$ - アリール、 - (CH_2) $g(CH_2)_n$ - $G(CH_2)_n$

10

20

30

40

 $_{2}$) $_{n}$ - O R^{9} , - N R^{9} S O $_{2}$ R 7 , - N (R^{9}) $_{2}$, - C (O) N R^{9} R 9 , - N R 9 C (O) R 7 , - N R 9 C O $_{2}$ R 7 , = + \Box , > 7 / , - [C (R 7) $_{2}$] $_{n}$ - C (O) R^{7} , -C (O) OR^{9} , $-(CH_{2})_{n}-C$ (S) R^{7} , $-(CH_{2})_{n}-C=(N_{2})_{n}$ R^{9}) R^{7} , $-NR^{9}$ $C = (NR^{7})$ $N(R^{7})$, $-[C(R^{7})]$, NR^{9} SO_{2} R^{7} , - [C (R^{7}),], NR^{9} C (O) R^{7} , - [C (R^{7}),], $N(R^{9})$, $-SO_2N(R^9)_2$, $-S(O)_mR^7$, $-[C(R^7)_2]_nSO_2CF_3$, C_{1-} 択され; より好ましくは、H、C₁₋₂ -アルキル、- (C H₂) $_n$ - C₅₋₆ -シクロアルキル

、一 (C H ₂) _n ーアリール、- (C H ₂) _n - 4 - 1 0 員へテロシクリル、フルオロ、 クロロ、 - (СН₂) _в - О R ^{9 a} 、 - N R ^{9 a} S O₂ R ⁷ 、 - N R ^{9 a} R ^{9 b} 、 - С (O) NR^{9} R^{9} \bar{b} $\sqrt{-NR^{9}}$ R^{9} R^{9 $(C(R^7)_2)_n - C(O)R^7, -C(O)OR^9 = (CH_2)_n - C(S$) R^{7} , $-(CH_{2})_{n}-C=(NR^{9})_{n}$ R^{7} , $-NR^{9}$ $C=(NR^{9})_{n}$ $N(R^{7})_{n}$) $_{2}$, $_{-}$ [C (R 7) $_{2}$] $_{p}$ N R 9 a R 9 b , $_{-}$ [C (R 7) $_{2}$] $_{p}$ N R 9 a S O $_{2}$ R 7 , – [C (R 7) $_2$] $_p$ N $_R$ 9 a C (O) R 7 , – S O $_2$ N R 9 a $_R$ 9 b , – S (O) $_m$ ルキル及び C 1 2 。 - ハロアルコキシから選択され;

R $^{4-a}$ は、- (C H $_2$) $_n$ - O R $^{9-a}$ 、 4-6 員へテロシクリル、- N R $^{9-a}$ S O $_2$ R 7 a , $-C_{1-3} - 7\nu + \nu - NR^{9} + SO_{2}R^{7} + A$, $-NR^{9} + R^{9} + C$ (O) NR $\sqrt{-NR^{9}}$ a CO_{2} R^{7} b $\sqrt{-NR^{9}}$ a C O) R^{7} b $\sqrt{-C_{1-3}}$ $-\mathcal{P}\nu$ + ν – N R 9 a C (O) R 7 b 、 – C $_{1}$ $_{-}$ $_{3}$ – ν ν + ν – C (O) R 7 a 、 μ – μ C (O) R 7 O) OR 9 a , - (CH $_2$) $_n$ - C (S) R 7 a , - C $_1$ $_ _3$ - $\mathcal{T}\,\nu$ \neq ν - N R 9 a R 9 b 、 $-SO_{2}NR^{9}$ $^{a}R^{9}$ b 、-S(O) $_{m}R^{7}$ a 及び $-C_{1-3}$ - アルキル $-SO_{2}C$ Faから選択され;

好ましくは、-NR^{9 a} SO₂ R^{7 a}、-NR^{9 a} R^{9 b}、-C (O) NR^{9 a} R^{9 b}、 $-C_{1-2}$ - P ν + ν - N R 9 a S O $_{2}$ R 7 a $_{3}$ - C $_{1-3}$ - P ν + ν - N R 9 a C (O) R^{7} b 、 $-NR^{9}$ a CO_{2} R^{7} b 、 $-NR^{9}$ a C O O R^{7} b 及び $-C_{1-3}$ - アルキ ル-NR^{9 a} R^{9 b} から選択され;

 $R^{4 \ b}$ は、H 、 C_{1-2} - P ルキル、- (CH_{2}) $_{n}$ - C_{5-6} - > クロアルキル、- (CH_2) $_n$ -フェニル、- (CH_2) $_n$ - 4-10 員へテロシクリル、フルオロ、クロロ $S_{n} = S_{n} = S_{n$ \cdot C (O) N R ^{9 a} R ^{9 b} \cdot N R ^{9 a} C (O) R ^{7 b} \cdot C (C H ₂) _n - C (O) R 7 a 、 = \vdash \square 、 - C (O) OR 9 a 、 - (CH $_{2}$) $_{n}$ - C (S) R 7 a 、 - [C (R 7 a) $_{2}$] $_{2}$ N R $_{3}$ a R $_{3}$ b $_{5}$ - S O $_{2}$ N R $_{3}$ a R $_{3}$ b $_{5}$ - S (O) $_{2}$ R $_{5}$ a $_{5}$ - C (R $_{5}$ a) 2 S O 2 C F 3 、シアノ、C 1 - 2 - ハロアルキル及びC 1 - 2 - ハロアルコキシから 選択され;

 R^{5} は、ハロ、 $-OR^{9}$ 、 $-NHSO_{2}R^{7}$ 、 $-N(R^{9})_{2}$ 、シアノ、 $-COR^{7}$ 、- $[C(R^7)_2]_n N(R^9)_2$, $= ED_1 - SO_2 N(R^9)_2$, $= S(O)_m R^7$, ハロアルキル、及びハロアルコキシから選択され;

好ましくは、ハロ、 $-OR^9$ 、 $-NHSO_2R^7$ 、 $-N(R^9)$ 2、シアノ、 $-COR^7$ $_{\scriptscriptstyle 1}$ $_$ ⁷、C_{ı-6}-ハロアルキル及びC_{ı-6}-ハロアルコキシから選択され;

より好ましくは、ハロ、 - O R ^{9 a}、 - N R ^{9 a} R ^{9 b}、 - [C (R ⁷)₂] n N R ^{9 a} R^{9 b}、及び-SO₂NR^{9 a}R^{9 b}から選択され;

さらに一層好ましくは、クロロ、フルオロ、ヒドロキシル、 $-NR^{7-8}R^{7-6}$ 、及び-SO 。 N (R ^{7 a}) 。 から選択され;

 R^6 は、アリール及びヘテロアリールから選択され、但し、 R^6 は、1個又はそれ以上の R 3 で場合により置換されており; 好ましくは、フェニル及び6員ヘテロアリールから選択され、但し、R⁶は、1個又はそ

れ以上のR³で場合により置換されており;

より好ましくは、1又は2個のR3で場合により置換されたフェニルであり;

 R^{7} は、H、アルキル、- (CH。)。-シクロアルキル、- (CH。)。-ヘテロシク リル、- (CH_o)。-アリール、アミノアルキル、アルキルアミノ、アルケニル、アル キルカルボニルアミノアルキル、アルキルチオアルキル、アルキルアミノアルキル、アル コキシアルキル及びアルコキシから罹根され:

好ましくは、H、Cı_gーアルキル、- (CHo)。- Ca_gーシクロアルキル、- $(CH_2)_n - 4 - 10$ 員へテロシクリル、 $-(CH_2)_n - TU-\nu$ 、アミノー C_{1-1} 6-アルキル、C₁₋₆-アルキルアミノ、C₂₋₆-アルケニル、C₁₋₆-アルキル チオーC, _ 。 - アルキル、C, _ 。 - アルキルカルボニルアミノーC, _ 。 - アルキル 、C,_,,-アルキルアミノーC,_,,-アルキル、C,_,,-アルコキシーC,_,,-,-

アルキル及びC₁₋₆-アルコキシから選択され; より好ましくは、 C_{1-4} -アルキル、- (CH_2)_n - C_{3-6} - シクロアルキル、-(CH₂)_n-4-10員へテロシクリル、-(CH₂)_n-フェニル、アミノ-C₁ a-アルキル、C₁₋₄-アルキルアミノ、C₂₋₄-アルケニル、C₁₋₄-アルキル チオーC₁₋₄ーアルキル、C₁₋₄ーアルキルカルボニルアミノーC₁₋₄ーアルキル 、C,_,-アルキルアミノーC,_,-アルキル、C,_,-アルコキシーC,_,-アルキル及び C, _ a - アルコキシから選択され;

 CH_{o})。-4-10員へテロシクリル及び $-(CH_{o})$ 。-フェニルから選択され; R^{7b} は、アミノー C_{1-3} - アルキル、 C_{1-3} - アルコキシ、 C_{1-3} - アルキルア ミノ、C223-アルケニル、C123-アルキルチオーC123-アルキル、C123 ーアルキルアミノーC, _ 。 - アルキル、C, _ 。 - アルコキシーC, _ 。 - アルキル、 $H \setminus C_{1-3} - P \mu + \mu \setminus - (CH_{2})_{n} - C_{5-6} - \nu \rightarrow D P \mu + \mu \setminus - (CH_{2})_{n}$ - 4-10員へテロシクリル及び- (CH。)。-フェニルから選択され; R 8 tt.

- a) ヘテロシクリル、
- b) アミノアルキル、
- c) アミノアルキルアミノ、
- d) アルキルアミノアルキルアミノ、
- e) アルキルアミノアルキル、
- f) アリールアミノアルキル、
- g) アリールアルキルアミノアルキル、
- h) ヘテロシクリルアルキルアミノアルキル、
- i) アリール
- アルキル、
- k) アラルキル、
- 1) ヘテロシクリルアルキル、
- m) シクロアルキルアルキル、
- n) OR⁹
- の) アミノアルコキシ、
- p) N (ヘテロシクリルアルキル) アミノ、
- a) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているアラルキル 、及び
- r) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているヘテロ シクリルアルキレニルから選択され、但し、前記シクロアルキル及びアリール基は、R⁴ から選択される1個から3個の基で場合により置換されており;前記ペテロシクリル基は 、R⁴及びオキソから選択される1個から3個の基で場合により置換されており;及び前 記アルキル基は、R⁵から選択される1個から3個の基で場合により置換されており; 好ましくは、

10

20

30

20

30

40

- a) 4-10目へテロシクリル、
- b) アミノーC₁₋₆-アルキル、
- c) $P = J C_{1-6} P \mu + \mu P = J$
- d) $C_{1-6} P N + N P = J C_{1-6} P N + N P = J$.
- e) $C_{1-6} P \nu + \nu P = 0$
- g) $P U N C_{1-6} P N + N P = J C_{1-6} P N + N$
- h) 4-10 員へテロシクリルー C_{1-6} -アルキルアミノー C_{1-6} -アルキル、
- i) アリール
- i) C₁ _ ₆ アルキル、
- へテロシクリルーC₁₋₆ーアルキル、
- m) o C 3 6 シクロアルキルー (CH2) n 、
- $n) O R^{9}$
- の)アミノーC₁₋₆ーアルコキシ、
- p) N (4 1 0 員へテロシクリル- C $_{1-6}$ アルキル) アミノ、
- q) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-6} アルキルアミノで置換されているアリール C_{1-6} アルキル、及び
- r) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-6} アルキルアミノで置換されている 4-10 員へテロシクリルー C_{1-6} アルキレニル
- から選択され;
- より好ましくは、
- a) $P = J C_{1-4} P \mu + \mu P = J$,
- b) アミノーC₁₋₄-アルキル、
- c) $C_{1-4} = P \mu + \mu P \leq J = C_{1-4} = P \mu + \mu P \leq J$
- d) C , _ , アルキルアミノ- C , _ , アルキル、
- e) フェニルーC, _ _ _ ーアミノーC, _ _ _ ーアルキル、
- f) \mathcal{I} \mathcal
- g) 4-10 貝へテロシクリル-C $_{1-4}$ P ν キルアミノ- C $_{1-4}$ P ν キル、
- h) N (4 1 0 員へテロシクリル- C $_{1}$ $_{-}$ $_{4}$ P ν + ν) アミノ、
- i) C₁₋₄-アルキル、
- j) C₃₋₆-シクロアルキル-(CH₂) n-、
- k) $P U \mathcal{N} (C H_2)_n .$
- 1)4-10員へテロシクリルー(CH₂)_n-、
- $m) R^{9} O -$
- n) アミノーC₁₋₄-アルコキシ、
- o) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-4} アルキルアミノで置換されているフェニル C_{1-4} アルキル、及び
- p) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC₁₋₄-アルキルアミノで置換されて
- p) アルキレール部分がアミノ、ヒトロキンスは C_{1-4} アルキルアミノで直換されている 4-1 0 員へテロシクリルー C_{1-4} アルキレニル
- から選択され; さらに一層好ましくは、
- a) $P = J C_{1-4} P \mu + \mu P = J$,
- b) アミノーC₁₋₄ーアルキル、
- c) C_{1-4} P ν + ν P > 1-4 P ν + ν P > > >
- d) $C_{1-4} P N + N P = J C_{1-4} P N + N$,
- e) フェニルーC₁₋₄ -アルキルアミノーC₁₋₄ -アルキル、
- f) フェニルアミノー C _{1 4} アルキル、
- g) 4-10員へテロシクリル-C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキル、
- h) N- (4-10員ヘテロシクリル-C₁₋₄-アルキル) アミノ、

20

30

40

- i) C 1 4 アルキル、
- i) C₃₋₆-シクロアルキル-(CH₂)_n-、
- k) $\mathcal{P} \mathcal{V} \mathcal{W} (CH_2)_n .$
- 1) 4-10員ヘテロシクリル-(CH₂)_n-、
- m) $P \in J C_{1-4} P \mu a + b$.

n) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-4} - アルキルアミノで置換されている、場合により置換されたフェニル - C_{1-4} - アルキル、及び

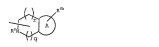
(46)

o)アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-4} - アルキルアミノで圏換されている、場合により置換された 4-1 0 員へテロシクリル - C_{1-4} - アルキレニル から選択され、但し、前記シクロアルキル及 0 アリール基は、 1 R 4 b から選択される 1 個 から 2 個の基で場合により置換されており;前記へテロシクリル基は、 1 R 4 b 及 1 分 及 1 分 から選択される 1 個 から 2 例 の 5 で 場合により置換されており;及 1 がら 選択される 1 個 から 2 例 の 5 で 場合により置換されており; 及 1 の 5 で 1 の 6 選択される 1 個 の 5 2 例 の 5 で 場合により置換されており;

[0028]

特に、

【化10】

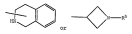


又はアゼチジニルであり;

より特定すると、

[0029]

【化11】



であり;

R^{8 a}は、

- a) 5-10員ヘテロシクリル、
- b) アリール、及び
- c) ベンジル

から選択され、但し、前配アリール及びヘテロシクリル基は、 C_{1-6} ーアルキル、ハロ、ヒドロキシル、アルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、シアノ、ーNHC(〇) R^7 、- CO R^7 、 C_{1-6} ーハロアルキル及び C_{1-6} ーハロアルコキシから選択される1個から3個の基で場合により置換されており:

 R° は、H、アルキル、アルケニル、シクロアルキルー(CH_{2})。 -、ヘテロシクリルー(CH_{2})。 -、アリールー(CH_{2})。 -、アミノアルキル、アルキルカルボニルア \mathbb{R}° 、クラロアルキル、シクロアルキルアミノアルキル、シクロアルキルアミノアルキル、、クラロアリールアミノアルキル、ヘテロアリールアルキル、アリールアルキルアミノアルキル、ヘテロアリールオキシアルキル、ヘテロアリールアルキルオキシアルキル、アリールオキシアルキル、アリールオキシアルキル、アルキルオオオアルキル、アリールオキシアルキル、アルキルチオアルキル、アルキルアリール、 \mathbb{R}° 、といった。 \mathbb{R}° にいった。 \mathbb

 C_{1-6} ーアルキルアミノー C_{1-6} ーアルキル、5-6 員へテロアリールアミノー C_{1-6} ーアルキル、5-6 員へテロアリールー C_{1-6} ーアルキルアミノー C_{1-6} ーアルキル、アリールアミノー C_{1-6} ーアルキル、アリールアミノー C_{1-6} ーアルキル、 C_{1-6} ーアルキル、アリールー C_{1-6} ーアルキル、アリールー C_{1-6} ーアルキル、アリールオキシー C_{1-6} ーアルキル、 C_{1-6} ーアルキルオキシー C_{1-6} ーアルキル、 C_{1-6} ーアルキルから選択され、

 R^{9-8} は、H、 C_{1-6} - ∇ ν + ν +

R[®]は、日及びアルキルから独立して選択されるか、若しくは2個のR[®]が共同してシクロアルキルを形成し;

好ましくは、H及び C_{1-6} - アルキルから独立して選択されるか、若しくは 2 個の R^3 が共同して C_{3-4} - シクロアルキルを形成し;

 R^b は、H、 C_{1-6} ーアルキル、 C_{5-6} ーシクロアルキルー(CH_2) $_n$ ー、4-1 の 貝へテロシクリルー(CH_2) $_n$ 一及びフェニルー(CH_2) $_n$ ーから選択され; R^c は、H又はメチルであり;

Aは、フェニル又は 5-6 員へテロアリールから選択され;

kは、0又は1であり;好ましくは1であり;

mは、0、1又は2であり;好ましくは2であり;

nは、0、1、2又は3であり;

pは、1又は2であり;

rは、0又は1であり;及び

qは、0又は1である]

によって定義される。

[0030]

本発明はまた、式ⅠⅠ

[0031]

【化12】

「式中

 R^{1-0} は、H、Dロロ又はフルオロから選択されるか;若しくは R^{1-0} は、 C_{1-4} - アルキレン架橋であり;

がキレン米価 c あり, 好ましくは、H であり;

 $R^{1/2}$ は、場合により置換されたフェニルー $C_{1/2}$ ーアルキレニル、場合により置換された 5-1 の員へテロアリール及び

[0032]

【化13】

から選択され;

好ましくは、

[0033]

【化14】



場合により置換されたペンジル及び場合により置換された5-10 員へテロシクリルから選択され:

より好ましくは、オキサゾリルピリジル、4-(N,N-i)メチルアミノ)フェニルメチル、2.2-iメチルオキサゾリジニル及び

[0034]

【化15】

20

30

10

20

30

40

から選択され:

 R^{1-3-a} 及び R^{1-3-b} は、H、フルオロ、ヨード、プロモ、クロロ、 C_{1-2} ーアルキル、 C_{1-2} ーアルコキシから独立して選択されるか:若しくは R^{1-3-a} 及び R^{1-3-b} は、共同して C_{1-4} ーアルケニレニル架橋を形成し; 好ましくは、H、クロロ、トリフルオロメチル及びメトキシから独立して演択され;

対ましくは、日、クロロ、トリノルオロメデル及びメトキンから独立して選択され、

より好ましくは H 及びクロロから独立して選択され;

好ましくは、トリフルオロメチル、 2- ヒドロキシエチル、 1- ヒドロキシエチル、 R^{-1} % R^{-2} 0 N - 、 R^{-1} 9 R^{-2} 0 N - C $_{1-2}$ $_{2}$ アルキル及び(R^{-2} 1 R^{-2} 2 N $_{-}$)(O=) C- から選択され;

より好ましくは、Nーピロリジニルカルボニル、Nーモルホリノカルボニル、Nーピペリ ジニルエチルアミノカルボニル、ベンジルアミノカルボニル、N-メチル-N-ベンジル アミノカルボニル、アミノエチルアミノカルボニル、ピリジルアミノカルボニル、メチル チオエチルアミノカルボニル、メチルカルボニルアミノエチルアミノカルボニル、1-メ チルピロリジニルエチルアミノカルボニル、フェネチルアミノカルボニル、フェニルアミ ノカルボニル、シクロヘキシルメチルアミノカルボニル、N-メチル-N-フェネチルア ミノカルボニル、N, N-ジメチルアミノカルボニル、4-クロロフェニルメチルアミノ カルボニル、フェノキシフェネチルアミノカルボニル、アリルアミノカルボニル、4-メ チルピペラジニルカルボニル、4-アセチルピペラジニルカルボニル、イソプロピルアミ ノカルボニル、1-(N-シクロプロピルメチルアミノ) エチル、1-(N-メチル-N)- メチルカルボニルアミノ)エチル、1 - (N - イソプロピルアミノ)エチル、1 - (N - イソブチル-N-メチルアミノ) エチル、N-シクロプロピルメチル-N-プロピルア ミノメチル、N . N - ジシクロプロピルメチルアミノメチル、1 - (N - プロピル - N -メチルアミノ) エチル、1-(N-メチル-N-メチルスルホニルアミノ) エチル、トリ アゾリルメチル、イミダゾール-1-イルメチル、2-イソプロピルイミダゾール-1-イルーメチル、2-プロピルイミダゾール-1-イルーメチル、2-オキソーピリド-1 ーイルーメチル、3-ピリジルーオキシメチル、2-メチルイミダゾール-1-イルーメ チル、テトラゾリルメチル、2.5-ジメチルピロリジン-1-イルメチル、2-オキソ ーピロリジン-1-イルーメチル、2ーオキソーピペリジン-1-イルーメチル、4.5 ージヒドロー2ーオキソーオキサゾールー3ーイルーメチル、ピロリジンー1ーイルメチ ル、2,6-ジメチルピペリジン-1-イルメチル、ピペラジン-1-イル-メチル、4 - メチルピペラジン-1-イル-メチル、ピペリジン-1-イル-メチル、1-(N-エ fルーNーメチルアミノ) エチル、1ー(N, Nージプロピルアミノ) エチル、1ー(N. N - ジイソプロピルアミノ) エチル、1 - (N - (1 - エトキシカルボニル) シクロプ ロプ-2-イルメチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-メチルブチル) -N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(4-メチルカルボニルアミノフェニル) メチル - N - メチルアミノ)エチル、1- (N - メチルアミノ)エチル、1- (N . N - ジメチ ルアミノ) エチル、N, N-ジメチルアミノメチル、N-シクロプロピルメチル-N-メ チルスルホニルアミノメチル、1-(N-(3-チェニル))メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-ファニルメトキシエチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-メトキシフェニル)メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-(4-ピリジル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-ピロリジニル) メチル-N-メ fルアミノ) エチル、1-(N-(3-メトキシフェニル) メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-(4-メトキシフェニル)メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(NーベンジルーNーメチルアミノ)エチル、1-(NーメチルーNーアミノエチルアミ

ノ)エチル、 $1 - (N - \nu) - \nu$ ロヘキシルメチル $-N - \nu$ チルアミノ)エチル、 $N - \nu$ メチルアミノメチル、 $N - (1 - \nu) - \nu$ エチルアミノメチル、 $N - (1 - \nu) - \nu$

20

30

40

1-ヒドロキシエチル-N-メチルアミノメチル、

N-プロピル-N-メチルスルホニルアミノ、N-(メチルスルホニル)-N-プロピル アミノ、N - (メチルスルホニル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (メチルス ジメチルアミノエチル)アミノ、N-(N', N'-ジエチルアミノエチル)-N-メチ ルスルホニルアミノ、N - (N', N' - ジプロピルアミノエチル) - N - メチルスルホ ニルアミノ、N-(N', N'-ジイソブチルアミノエチル)-N-メチルスルホニルア ミノ、N- (N', N'-ジ-tert-ブチルメチルアミノエチル)-N-メチルスル ホニルアミノ、N-(N', N'-ジ(シクロプロピルメチル)アミノエチル)-N-メ チルスルホニルアミノ、N-(N', N'-ジ(2-フリルメチル)アミノエチル)-N -メチルスルホニルアミノ、N-(N', N'-ジ(3-チエニルメチル)アミノエチル) - N - メチルスルホニルアミノ、N - (N ' , N ' - ジ(ベンジル) アミノエチル) -(メチルスルホニル) - N - メチルアミノ、N - (メチルスルホニル) - N - フェネチル アミノ、N-(メチルスルホニル)アミノ、N-(ベンジルスルホニル)アミノ、N-(プロピルスルホニル)アミノ、N-(フェニルスルホニル)アミノ、N-(メチルスルホ ニル) - N - フェニルプロピルアミノ、チエニルスルホニルアミノ、(2 - ニトロフェニ ル) メチルスルホニルアミノ、(2.4.6-トリメチルフェニル) スルホニルアミノ、 (2-シアノフェニル) スルホニルアミノ、

 $N - \mathcal{A} + \mathcal{A$ ル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-フェニルカルボニル-N-シクロプロピルメ チルアミノ、N-(3-メトキシフェニルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ 、N - ベンジルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - フェニルエチル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (2 - イミダゾリル) - N - シクロプロピルメチル アミノ、N-(4-メチル-5-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N -(2-チエニルメチル)- N-シクロプロピルメチルアミノ、N-(3-チエニルメチ ル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (3 - フリルメチル) - N - シクロプロピ ルメチルアミノ、N-(4-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-シ クロペンチルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - シクロヘキシルカルボ ニル – N – シクロプロピルメチルアミノ、N – メチルチオプロピル – N – シクロプロピル メチルアミノ、N - エチルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - イソプロ ピルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - イソブチルカルボニル - N - シ クロプロピルメチルアミノ、N-エチル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソブ チルーN-シクロプロピルメチルアミノ、N-シクロプロピルカルボニルーN-シクロプ ロピルメチルアミノ、N. N-ジ(シクロプロピルメチル)アミノ、 N-メトキシメチルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-

アミノエチルアミノ、N- Tソプロピルカルボニル-N- Tミノエチルアミノ、N- Tソプロピルカルボニル-N- Tミノエチルアミノ、N- T tert -T チルカルボニル-N- T ミノエチルアミノ、N- T tert -T チルカルボニル-N- T ミノエチルアミノ、N- T ロピルカルボニル-N- T アミノエチルアミノ、N- T ロピルカルボニル-N- T アミノエチルアミノ、N- T ロピルカルボニル-N- T アミノエチルアミノ、N- T ロピル-N- T アミノエチルアミノ、N- T ロピル-N- T アミノエチルアミノ、N- T カーンタロプロピルメチル-N- T ミノエチルアミノ、N- T カーンタロプロピルメチル-N- T アミノエチルアミノ、N- T カー・アミノエチルアミノ、N- T ステル-N- T アミノエチルアミノ、N- T ステル-N- T アミノエチルアミノ、N- T ステルアミノ、N- T ステンエチルアミノ、N- T ステルアミノ、N- T ステルアミノ N- T ステルア N- T ステルア

アミノ、メチルカルボニルアミノ、メトキシカルボニルアミノ、トリフルオロメチル、2 ーヒドロキシエチル、1 ーヒドロキシエチル、メチルアミノカルボニルアミノ、1, 1 ー ジオキソーイソチアゾリジンー2ーイル、2ーオキソーイミダゾリンー1ーイル及び3ー メチル-2-オキソーイミダゾリン-1-イルから選択され;

 $R^{1.5}$ は、H、C₁₋₂ -ハロアルキル、C₁₋₄ -アルキル、ハロ、-OR^{1.7}、及び -N(R¹⁷)₂から選択され;

好ましくは、H及びC₁₋₂-ハロアルキルから選択され;

より好ましくはHマはトリフルオロメチルであり;

- R 1 6 は、
- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5 1 0 員へテロアリール、
- d) C₁₋₄-アミノアルキル、
- e) C 1 _ 4 アミノアルキルアミノ、
- f) C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキルアミノ、
- g) $C_{1-4} P N + N P = I C_{1-4} P N + N$
- h) アリールアミノーC₁₋₄-アルキル、
- i) アリール-C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキル、
- j) ヘテロシクリルーC₁₋₄ーアルキルアミノーC₁₋₄ーアルキル、
- k) アリール、但し、2置換アリールである場合は、アミノ又はクロロで2置換されてい ることを条件とする、
- 1) C: _ 4 アルキル、
- m) アリールーC, _ , アルキル、
- n) ヘテロシクリルーC₁₋₄ーアルキル、但し、R¹⁶ が3ーメチルインドールー1ー
- イルエチルではないことを条件とする、
- o) C₅₋₆-シクロアルキル、
- p) C₁₋₄-アミノアルコキシ、
- q) ヘテロシクリルーC₁₋₄ーアルコキシ、
- s) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C, _ , アルキルアミノで置換されている アリールー C 1 2 4 - アルキル、及び
- t) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又はC₁₋₄-アルキルアミノで置換されて いるヘテロシクリルー C , _ , - アルキレニル

から選択され:

好ましくは、

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5-10員ヘテロアリール、
- d) $C_{1-3} P \le J P \nu + \nu$,
- e) C_{1-3} P \geq J P ν + ν P \geq J \sim
- f) $C_{1-3} P \nu + \nu P = J C_{1-3} P \nu + \nu P = J$
- g) $C_{1-3} P N + N P = 2 C_{1-3} P N + N$
- h)フェニルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- i) フェニルーC₁₋₄ーアルキルアミノーC₁₋₃ーアルキル、
- j) ヘテロシクリルーC₁₋₃-アルキルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- k) フェニル、ナフチル又はテトラヒドロナフチル、
- 1) C₁₋₃-アルキル、
- m) $\forall x = \lambda C_{1-2} \gamma \lambda + \lambda$,
- n) 5 1 0 員飽和又は部分不飽和ヘテロシクリルメチル、
- o) 5-6員ヘテロアリール-C₁₋₄-アルキル、

50

40

20

p) C₅₋₈-シクロアルキル、

から選択され;

- q) C₁₋₃-アミノアルコキシ、
- r) [5又は6員ヘテロシクリル] C, _。-アルコキシ、
- s) N (5-10 員へテロシクリル $-C_{1-3}$ アルキル) アミノ、
- t) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-3} アルキルアミノで 置換されている フェニル C_{1-2} アルキル、及び
- u) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-3} アルキルアミノで置換されている 5 又は 6 員 α テロシクリル C_{1-3} アルキレニル

より好ましくは、N- (ピペリジルメチル) アミノ、アミノプロピルアミノ、アミノヌナル、アミノエチル、アミノプロピル、N-メチルアミノメチル、N- (4-クロロフェニル) アミノエチル、アミノプロピル、N-メチルアミノエチル、N- N-メチルアミノエチル、2-アミノエチル、アミノプロポキシ、ピロリジニルメトキシ、N-メチルアミノエチルアミノ、3-アミノシクロペンチル、4-アミノシクロペキシル、1-アミノシクロペキシル、2-インドリル、オクタヒドローインドリル、1-メチルインドール-2-イル、3-アリジル、2-ビリジル、N-メチルペンプピロリル、5-ペンプピロリル、2-ベンゾフラン、ベンゾジオキソリル、2-ペンゾチエニル、4-イミダブリルメチル、(メチル、チル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ペンテル、シクロペキシルメチル

、イミダゾールー 4 ーイルー (1 ーアミノ)エチル、フェニルー 1 ー (メチルアミノ)エチル及びフェニルー 1 ー (アミノ)エチルから選択され: R 1 7 は、 1 1 2 $^$

好ましくは、H、 C_{1-3} -アルキル、- (CH_{2}) $_{n}$ - C_{3-6} -シクロアルキル、及 び - (CH_{2}) $_{n}$ -フェニルから選択され;

より好ましくは、日、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、シクロプロピルメチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロへキシル、シクロへキシルメチル、フェニルプロピル、フェニルエチル、ペンジル及びフェニルから選択され

30

- $_{6}$ - ∇ n + n + x +

好ましくは、H、 R^{23} S O。-、C₁ - 6 - P ν + ν 、P > 1 - 1 - 3 - P ν + ν 、 $C_{1-5} - P N + N P = J - C_{1-3} - P N + N C_{3-5} - 2 D D P N + N P = J - C$, _ a - アルキル、C a _ a - シクロアルキル - C , _ a - アルキルアミノ - C , _ a -アルキル、 C_{1-3} - アルキルチオー C_{1-3} - アルキル、 C_{1-3} - アルコキシー C_{1} _ 3 - アルキル、ヘテロアリールアミノ- C 1 - 3 - アルキル、5 - 6 員へテロアリール $-C_{1-3}$ - アルキルアミノ $-C_{1-3}$ - アルキル、フェニルアミノ $-C_{1-3}$ - アルキ ル、フェニルー C , _ 3 - アルキルアミノー C , _ 3 - アルキル、5 - 6 員へテロアリー ルオキシーC₁₋₃-アルキル、フェニルオキシーC₁₋₃-アルキル、ヒドロキシーC 1 - 3 - アルキル、フェニルー C 1 - 3 - アルコキシー C 1 - 3 - アルキル、 C 1 - 6 -アルキルカルボニル、 C_{1-3} -アルコキシカルボニル、 C_{1-3} -アルコキシー C_{1-3} $_3$ - P ν + ν + キルカルボニル、C3-6-シクロアルキル-C1-3-アルキルカルボニル、フェニル カルボニル、フェニルーC₁₋₃-アルキルカルボニル、5又は6員へテロアリールーC $_{1-3}$ - アルキルカルボニル、 5 又は 6 員へテロアリールカルボニル及び C_{1-2} - アル コキシカルボニルで場合により置換された- (СН2) n-C3-5-シクロアルキルか ら選択され;

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソペンチル、3-エ チルプチル、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、シクロプロピルメチル、1-(エト キシカルボニル)シクロプロプー2-イルメチル、R²³SO。-、アミノメチル、アミ ノエチル、ジメチルアミノエチル、ジエチルアミノエチル、ジプロピルアミノエチル、ジ イソプチルアミノエチル、ジーtertープチルメチルアミノエチル、フリルメチルアミ **ノエチル、チエニルメチルアミノエチル、ベンジルアミノエチル、ジ(フリルメチル)ア** ミノエチル、ジ(シクロプロピルメチル)アミノエチル、ジ(チエニルメチル)アミノエ チル、ジ (ベンジル) アミノエチル、フェニルメトキシエチル、ピリジルオキシメチル、 メチルチオプロピル、メチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、イソ プロピルカルボニル、イソブチルカルボニル、tert-ブチルカルボニル、ペンチルカ ルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロプロピルカルボニル、シクロヘキシルカル ボニル、メトキシカルボニル、メトキシメチルカルボニル、エトキシカルボニル、プロポ キシカルボニル、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカ ルボニル、場合により置換されたベンジルカルボニル、場合により置換されたフェニルエ チルカルボニル、場合により置換されたフェニルカルボニル及び場合により置換されたピ リジルカルボニルから選択され;

 $R^{2\ 0}$ は、H、 $C_{1\ -\ 8}$ - アルキル、 $C_{3\ -\ 7}$ - シクロアルキルー($C_{1\ 2}$ $_{n}$ - 、 $C_{1\ -\ 3}$ - アルキルアシノ、ヘテロシクリルー($C_{1\ 2}$ $_{n}$ - 、及びアリールー($C_{1\ 2}$ $_{n}$ - から選択され;

置換されたチエニルメチル、場合により置換されたベンジル、場合により置換されたフェ ニルエチル及び場合により置換されたフェニルプロピルから選択され; あるいは、R¹⁹及びR²⁰は、窒素原子と共に4-8員へテロ環を形成し; 好ましくは、5員ヘテロ環を形成し; より好ましくは、トリアゾリル、テトラゾリル、2-ピリドン、オキソーピロリジニル、 2-オキソーピペリジニル、4,5-ジヒドロ-2-オキソーオキサゾリル、1,1-ジ オキソーイソチアゾリジンー2ーイル、2ーオキソーイミダゾリン-1ーイル、3ーメチ ルー2-オキソーイミダゾリン-1-イル、メチル、エチル、プロピル及びイソプロピル から選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換されたピペリジニル、メチル 、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合に より置換されたピペラジニル、メチル、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択され る1個又はそれ以上の置換基で場合により置換されたイミダゾリル、及びメチル、エチル 、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換 されたピロリジニルから選択されるヘテロ環を形成し; R^{2} d、 H、 C_{1-6} - P ν + ν 、 C_{2-6} - P ν ν - ν 、 C_{1-6} - P ν + ν + ν + ν C, _ g - アルキル、C, _ g - アルキルカルボニルアミノ- C, _ g - アルキル、アミ $J-C_{1-6}-F_{1-6}-F_{1-6}$ - (CH₂)_n-、及びアリール- (CH₂)_n-から選択され; 好ましくは、H、 C_{1-3} -アルキル、 C_{2-3} -アルケニル、 C_{1-3} -アルキルチオ 20 $-C_{1-3}$ -アルキル、 C_{1-3} -アルキルカルボニルアミノー C_{1-3} -アルキル、ア ${\it E}$ ノー C $_{1\,-\,3}$ - アルキル、- (C $_{1\,2}$) $_{n}$ - [$_{5}$ 又は $_{6}$ 員へテロシクリル] 、- (C $_{1}$ $_{2}$) $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{4}$ $_{5}$ より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、アリル、メチルチオエ チル、メチルチオメチル、メチルカルボニルアミノエチル、メチルカルボニルアミノメチ ル、アミノメチル、アミノエチル、1-メチルピロリジニルエチル、ピペリジニルエチル 、ピリジル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル、フェニル、4-クロロフェ ニルメチル、4-フェノキシフェニルエチル、ベンジル及びフェニルエチルから選択され CH。)。-ヘテロシクリル及び-(CH。)。-アリールから選択され; 好ましくは、H、C₁₋₃-アルキル、- (CH₂)_n-C₄₋₆-シクロアルキル、-(CH2) "- [5 又は 6 員へテロシクリル]及び- (CH2) "-フェニルから選択さ れ; より好ましくは、H又はメチルであり; あるいは、R²¹及びR²²は、アミド窒素原子と共に4-7員飽和ヘテロ環を形成し; 好ましくは、5-6日ヘテロ環を形成し: より好ましくは、ピロリジニル、モルホリノ、ピペリジニル、ピペラジニル、4-アセチ ルピペラジニル及び4-メチルピペラジニルから選択される環を形成し; R^{2} 3 d, H, C_{1-8} - P ν + ν , - (CH₂), - C_{3-7} - ν - ν CH2) "-ヘテロシクリル及び-(CH2) "-アリールから選択され; 好ましくは、H、C₁₋₃-アルキル、- (CH₂)_n-C₄₋₆-シクロアルキル、-(CH_o) 。 - [5 又は6 員へテロシクリル]及び-(CH_o)。-フェニルから選択さ

mは、0、1又は2であり;及び アリール、ヘテロシクリルは、C, _。-ハロアルキル、C, _。-アルキル、- (CH 50

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、場合により置換されたチエニル、場合 により置換されたフェニル、場合により置換されたベンジル、場合により置換されたフェ

ニルエチル及び場合により置換されたフェニルプロピルから選択され;

n;

nは、0、1、2又は3であり;

20

30

40

50

 $_2$) $_n$ - C $_4$ $_6$ - シクロアルキル、クロロ、フルオロ、- O R $^{1-7}$ 、 - N R $^{1-7}$ S O $_2$ R $^{1-7}$ 、 N (R $^{1-7}$) $_2$ 、 \times アノ、 - C O R $^{1-7}$ 、 - C (R $^{1-7}$) $_2$ 、 P N C C $_1$ - S O $_2$ N (R $^{1-7}$) $_2$ 、 - S O $_2$ N (R $^{1-7}$) $_2$ 、 - S O $_2$ N C R $^{1-7}$) $_2$ 、 - S (O) $_m$ R $^{1-7}$ 、 及び C $_1$ $_3$ - ハロアルコキシから 選択される 1 個又はそれ以上の 関換 基 で場合により 関換 されており ;

好ましくは、 C_{1-2} — ハロアルキル、 C_{1-2} — アルキル、 — (CH_2) $_n$ — C_{4-6} — シクロアルキル、クロロ、フルオロ、 — OR^{1-7} 、 — NR^{1-7} S O_2 R^{1-7} 、 N (R^{1-7}) $_2$ 、 P 、 — P — P 、 — P —

より好ましくは、トリフルオロメチル、メチル、ニトロ、シアノ、クロロ、メトキシ、フェニルオキシ、アセチル、アミノ、ジメチルアミノ及びアミノメチルから選択される1個 又はそれ以上の置換基で場合により置換されている1

の化合物に関する。

[0035]

本発明はまた、式 | | | :

[0036]

【化16】

[式中、

 $R^{1\ 0}$ は、H、Dロロ又はフルオロから選択されるか;若しくは $R^{1\ 0}$ は、 $C_{1\ -\ 4}$ - アルキレン契種であり;

好ましくは、Hであり;

 \mathbb{R}^{1-2} は、場合により置換されたフェニルー \mathbb{C}_{1-2} ーアルキレニル、場合により置換された 5-1 0 員へテロアリール及び

[0037]

【化17】

から選択され;

好ましくは、

[0038]

【化18】

場合により置換されたベンジル及び場合により置換された5-10員へテロシクリルから 選択され;

より好ましくは、オキサゾリルピリジル、4-(N, N-ジメチルアミノ) フェニルメチル、2.2-ジメチル-オキサゾリジニル及び

20

30

40

[0039] [化19]



から選択され;

R $^{1-3}$ a 及び R $^{1-3}$ b は、H、フルオロ、ヨード、プロモ、クロロ、 C $_{1-2}$ ーアルキル、 C $_{1-2}$ ーアロアルキル及び C $_{1-2}$ ーアルコキシから独立して選択されるか;若しくは R $^{1-3}$ a 及び R $^{1-3}$ b は、共同して C $_{1-4}$ ーアルケニレニル架橋を形成し;

好ましくは、H、クロロ、トリフルオロメチル及びメトキシから独立して選択され; より好ましくは、H及びクロロから独立して選択され;

 R^{1-4} は、 R^{1-9} R^{2-0} N- 、 R^{1-9} R^{2-0} N- C_{1-4} - アルキル、(R^{2-1} R^{2-2} N-)(O=) C- 、 C_{1-4} - アルキル、 C_{2-4} - ヒドロキシアルキル、ヘテロシクリルオキシ- C_{1-4} - アルキル 及び C_{1-4} - アルコキシカルボニルから選択され;

好ましくは、トリフルオロメチル、 2 ーヒドロキシエチル、 1 ーヒドロキシエチル、 1 % 2 2 N 2

より好ましくは、N- ビロリジニルカルボニル、<math>N- E ルェリノカルボニル、 N- ビペリジニルエチルアミノカルボニル、ベンジルアミノカルボニル、 N- メチル- N- ベンジルアミノカルボニル、アミノエナルアミノカルボニル、 ピリジルアミノカルボニル、メチルカルボニル、ピリジルアミノカルボニル、メチルナオエチルアミノカルボニル、メチルカルボニル、フェネチルアミノカルボニル、フェニルアミノカルボニル、フェニルアミノカルボニル、トーメチル- N- フェネチルアミノカルボニル、<math>N- X チルピロリジニルエチルアミノカルボニル、N- X チルアミノカルボニル、N- X カルボニル、N- X チルアミノカルボニル、N- X チルアミノカルボニル、N- X チルカルボール、N- X カルカルボール・N- X チルカルボール・N- X カルカルボール・N- X カルガール・N- X カルガール・N- X カルカルボール・N- X カルカルボール・N- X カルカルガール・N- X カルカルカルガール・N- X カルカルガール N-

ニルアミノ)エチル、1-(N-イソプロピルアミノ)エチル、1-(N-イソブチル-N-メチルアミノ)エチル、N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノメチル、N . N - ジシクロプロピルメチルアミノメチル、1 - (N - プロピル - N - メチルアミノ) エチル、1-(N-メチル-N-メチルスルホニルアミノ) エチル、トリアゾリルメチル 、イミダゾール-1-イルメチル、2-イソプロピルイミダゾール-1-イル-メチル、 2-プロピルイミダゾール-1-イル-メチル、2-オキソーピリド-1-イル-メチル . 3ーピリジルーオキシメチル、2ーメチルイミダゾールー1ーイルーメチル、テトラゾ リルメチル、2,5-ジメチルピロリジン-1-イルメチル、2-オキソーピロリジン-1-イルーメチル、2-オキソーピペリジン-1-イルーメチル、4.5-ジヒドロー2 ーオキソーオキサゾールー3ーイルーメチル、ピロリジンー1ーイルメチル、2、6ージ メチルピペリジン-1-イルメチル、ピペラジン-1-イル-メチル、4-メチルピペラ ジン-1-イル-メチル、ピペリジン-1-イル-メチル、1-(N-エチル-N-メチ ルアミノ) エチル、1 - (N.N - ジプロピルアミノ) エチル、<math>1 - (N.N - ジイソプロピルアミノ) エチル、1-(N-(1-エトキシカルボニル) シクロプロプー2-イル メチルーNーメチルアミノ)エチル、1-(N-(2-メチルブチル)-N-メチルアミ ノ) エチル、1 - (N - (4 - メチルカルボニルアミノフェニル) メチル - N - メチルア ミノ) エチル、1 - (N-メチルアミノ) エチル、1 - (N, N-ジメチルアミノ) エチ ル、N. N-ジメチルアミノメチル、N-シクロプロピルメチル-N-メチルスルホニル アミノメチル、1 - (N - (3 - チエニル) メチル - N - メチルアミノ) エチル、1 - ($N-D_{x}=N+1$

20

30

40

ェニル)メチル - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - (4 - ピリジル)メチル - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - (2 - ピロリジニル)メチル - N - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - (3 - メトキシフェニル)メチル - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - (4 - メトキシフェニル)メチル - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - ベンジル - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - ジクロ - キシルメチル - N - メチルアミノ)エチル、1 - (N - ジ - ビ - ロ - ビ - ビ - ビ - アミノスチル - N - (1 - ビ - ビ - ビ - アミノスチル、- (1 - ビ - ビ - ビ - エチル - N - メチルアミノメチル、- (1 - ビ - ビ - ビ - エチル、- N - メチルアミノメチル、- (1 - ビ - ビ - ビ - アミノメチル、- N - スチルアミノメチル、- N -

N - メトキシメチルカルボニル- N - シクロプロピルメチルアミノ、N - メチルカルボニ ルーN-シクロプロピルメチルアミノ、N-フェニルカルボニル-N-シクロプロピルメ チルアミノ、N-(3-メトキシフェニルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ 、N-ベンジルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-フェニルエチル-N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (2 - イミダゾリル) - N - シクロプロピルメチル アミノ、N-(4-メチル-5-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N (2-チエニルメチル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-(3-チエニルメチ ル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (3 - フリルメチル) - N - シクロプロピ ルメチルアミノ、N-(4-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-シ クロペンチルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-シクロヘキシルカルボ ニル – N – シクロプロピルメチルアミノ、N – メチルチオプロピル – N – シクロプロピル メチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソプロ ピルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソプチルカルボニル-N-シ クロプロピルメチルアミノ、N-エチル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソブ チルーN-シクロプロピルメチルアミノ、N-シクロプロピルカルボニルーN-シクロプ ロピルメチルアミノ、N. N-ジ(シクロプロピルメチル)アミノ.

N-Xトキシメチルカルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xチルカルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xソプロピルカルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリフチルカルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリフェチルアミノ、N-Xリフェチルアミノ、N-Xリスチルアミノ、N-Xリスチルアミノ、N-Xリルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリルボニル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリロピル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリロピル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリロピルメチル-N-Yミノエチルアミノ、N-Xリカロプロピルメチル-N-Yミノエチルアミノ、N-Yリカロブラルメチル-N-Yミノエチ

ルアミノ、N- プチル -N- アミノエチルアミノ、N- ベンチル -N- アミノエチルアミノ、N- ヘブチル -N- アミノエチルアミノ、N- ヘブチル -N- アミノエチルアミノ、N- のつい キシルカルボニル -N- アミノエチルアミノ、N- ウェ クロ -N- アミノエチルアミノ、N- アミノエチルアミノ、N- のつい キシルカルボニル -N- アミノエチルアミノ、N- (3 - メトキシフェニル) カルボニル -N- アミノエチルアミノ、N- アミノエチルアミノ、N- フェニルエチルカルボニル -N- アミノエチルアミノ、N- アミノエチルアミノ、N- アミノエチルアミノ、N- アミノエチルアミノエー

アミノエチルアミノ、ピリジルカルポニルアミノ、N-シクロプロピルメチルアミノ、メチルカルポニルアミノ、メトキシカルポニルアミノ、トリフルオロメチル、2-ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシエチル、メチルアミノカルポニルアミノ、1,1-ジオキソーイソチアゾリジン-2-イル、2-オキソーイミダゾリン-1-イル及び3-メチル-2-オキソーイミダゾリン-1-イルから選択され;

 $R^{1.5}$ は、H 、 $C_{1.-2}$ — ハロアルキル、 $C_{1.-4}$ — アルキル、ハロ、 $-OR^{1.7}$ 、及び — $N(R^{1.7})$ 。から選択され;

好ましくは、H及びC₁₋₂-ハロアルキルから選択され;

より好ましくは、H又はトリフルオロメチルであり;

R 1 6 は、

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5-10員ヘテロアリール、
- d) C₁₋₄-アミノアルキル、
- e) C₁₋₄ アミノアルキルアミノ、
- f) C₁₋₄-アルキルアミノ-C₁₋₄-アルキルアミノ、
- h) アリールアミノーC₁₋₄-アルキル、
- 1) アリールーC, _ 4 アルキルアミノーC, _ 4 アルキル、
- k) アリール、但し、2 置換アリールである場合は、アミノ又はクロロで2 置換されていることを条件とする、
- 1) C₁₋₄-アルキル、
- m) $P \cup \nu C_{1-4} P \nu + \nu$,
- n) ヘテロシクリルー C_{1-4} アルキル、但し、 R^{1-6} が 3 メチルインドールー 1 イルエチルではないことを条件とする、
- O) C₅ 6 シクロアルキル、
- p) C₁₋₄-アミノアルコキシ、
- q) $\wedge F p > 0$ p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0 p > 0
- r) N- (ヘテロシクリル-C₁₋₄-アルキル) アミノ、
- s) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-4} アルキルアミノで置換されているアリール- C_{1-4} アルキル、及び
- t) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-4} アルキルアミノで置換されているヘテロシクリル C_{1-4} アルキレニル

から選択され;

好ましくは、

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5 1 0 員へテロアリール、
- d) C₁₋₃ -アミノアルキル、
- e) C₁₋₃ -アミノアルキルアミノ、 f) C₁₋₃ -アルキルアミノ-C₁₋₃ -アルキルアミノ、

50

10

20

30

- g) $C_{1-3} P N + N P \leq J C_{1-3} P N + N$
- h) フェニルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- i) フェニルーC, _, ーアルキルアミノーC, _, 。ーアルキル、
- j) ヘテロシクリルーC₁₋₃-アルキルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- k) フェニル、ナフチル又はテトラヒドロナフチル、
- 1) C₁₋₃-アルキル、
- m) フェニルーC₁₋₂ーアルキル、
- n) 5-10員飽和又は部分不飽和ヘテロシクリルメチル、
- o) 5-6員ヘテロアリール-C₁₋₄-アルキル、
- p) C s _ s シクロアルキル、
- q) C_{1-3} $P \ge J P N J + b$,
- r) [5又は6員ヘテロシクリル] C₁₋₃-アルコキシ、
- s) N-(5-10 員へテロシクリル $-C_{1-3}$ -アルキル) アミノ、
- t)アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C_{1-3} -アルキルアミノで置換されているフェニル C_{1-2} -アルキル、及び
- u) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C $_1$ $_3$ $_3$ $_7$ アルキルアミノで 置換されて いる 5 又は 6 員へテロシクリルー C $_1$ $_3$ $_3$ $_7$ アルキレニル

から選択され;

より好ましくは、N-(ピペリジルメチル)アミノ、アミノプロピルアミノ、アミノメチ ル、アミノエチル、アミノプロピル、N-メチルアミノメチル、N-(4-クロロフェニ ル) アミノエチル、N-メチルアミノエチル、N, N-ジメチルアミノエチル、2-アミ ノエチル、アミノプロポキシ、ピロリジニルメトキシ、N-メチルアミノエチルアミノ、 3-アミノシクロペンチル、4-アミノシクロヘキシル、1-アミノシクロヘキシル、2 ーインドリル、オクタヒドローインドリル、1ーメチルインドールー2ーイル、3ーピリ ジル、2-ピリジル、N-メチルベンゾピロリル、5-ベンゾピロリル、2-ベンゾフラ ン、ベンゾジオキソリル、2-ベンゾチエニル、4-イミダゾリルメチル、(メチル、エ チル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ペンチル、シクロヘキシルメチル 及びベンジルから選択される置換基で場合によりN-置換されている)3-アゼチジニル 、6-キノリル、2-キノリル、3-イソキノリル、テトラヒドロイソキノリル、N-メ チルピロリジン-2-イル、ピロリジン-2-イル、5-オキソピロリジン-2-イル、 3-フェニルピロリジン-2-イル、(1-メチル-5-オキソ-2-(ピリジン-3-イル) - ピロリジン-3-イル) メチル、チエニル、4-ピペリジル、4ーピペリジルメ チル、N-メチル-4-ピペリジル、N-メチル-2-ピペリジル、N-エチル-4-ピ ペリジル、N-イソプチル-4-ピペリジル、3-ピペリジル、3- (アミノメチル)フ ェニル、4-(トリフルオロメチル)フェニル、3-(トリフルオロメチル)フェニル、 2-メチルフェニル、4-メトキシフェニル、4-クロロフェニル、3-クロロフェニル 、2-クロロフェニル、3、4-ジクロロフェニル、4-フルオロフェニル、3-フルオ ロフェニル、2-アミノフェニル、3-アミノフェニル、イソプロピル、4-クロロフェ ニルメチル、ベンジル、フェニル-2-ヒドロキシエチル、1-(アミノ)ベンジル、2 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフチル)、ナフチル、(2-ベンジルアミノ)エチ ル、イミダゾールー4-イルー(1-アミノ)エチル、フェニル-1-(メチルアミノ) エチル及びフェニル-1-(アミノ)エチルから選択され;

 R^{1-7} は、H 、 C_{1-4} - アルキル、 C_{3-7} - シクロアルキルー(C H_2) $_n$ - 、及び アリールー(C H_2) $_n$ - から選択され;

好ましくは、H、 C_{1-3} - \mathbb{P} ルキル、- (CH_{2}) $_{n}$ - C_{3-6} - シクロアルキル、及 \mathcal{C} - (CH_{2}) $_{n}$ - \mathbb{P} -

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、シクロプロピルメチル、シクロペンチル、シクロペンチルメチル、シクロペキシル、シクロペキシルメチル、フェニルプロピル、フェニルエチル、ベンジル及びフェニルから選択され

10

20

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソペンチル、3-エ チルブチル、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、シクロプロピルメチル、1-(エト キシカルボニル)シクロプロプー2-イルメチル、R²³SO。-、アミノメチル、アミ ノエチル、ジメチルアミノエチル、ジエチルアミノエチル、ジプロピルアミノエチル、ジ イソブチルアミノエチル、ジーtert-ブチルメチルアミノエチル、フリルメチルアミ **ノエチル、チエニルメチルアミノエチル、ベンジルアミノエチル、ジ(フリルメチル)ア** ミノエチル、ジ (シクロプロピルメチル) アミノエチル、ジ (チエニルメチル) アミノエ チル、ジ(ベンジル)アミノエチル、フェニルメトキシエチル、ピリジルオキシメチル、 メチルチオプロピル、メチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、イソ プロピルカルボニル、イソブチルカルボニル、tert-ブチルカルボニル、ペンチルカ ルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロプロピルカルボニル、シクロヘキシルカル ボニル、メトキシカルボニル、メトキシメチルカルボニル、エトキシカルボニル、プロポ キシカルボニル、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカ ルボニル、場合により置換されたベンジルカルボニル、場合により置換されたフェニルエ チルカルボニル、場合により置換されたフェニルカルボニル及び場合により置換されたピ リジルカルボニルから選択され;

好ましくは、H、C₁₋₇-アルキル、- (CH₂)_n-C₅₋₆-シクロアルキル、- 50

(СН $_2$) $_n$ -5 -6 員へテロシクリル、С $_{1-3}$ -7ルキルスルホニル、アミノーС $_{1-3}$ -7ルキル及びー(СН $_2$) $_n$ -7ェニルから選択され;

より好ましくは、日、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、ベンチル、ヘキシル、ヘプチル、シクロプロピルメチル、シクロペチルメチル、シクロペルンチルメチル、シクロペキシル、メチルスルホニル、アミノエチル、場合により置換されたフェニル、場合により置換されたイミダゾリル、場合により置換されたアエニルメチル、場合により置換されたアリルメチル、場合により置換されたアリルメチル、場合により置換されたアリジルメチル、場合により置換されたアリジルメチル、場合により置換されたデエニルメチル、場合により置換されたバンジル、場合により置換されたフェニルエチル及び場合により置換されたフェニルプロピルから選択され;

あるいは、 R^{19} 及び R^{20} は、窒素原子と共に 4-8 員へテロ環を形成し;

好ましくは、5員ヘテロ環を形成し;

より好ましくは、トリアゾリル、テトラゾリル、2ーピリドン、オキソーピロリジニル、2ーオキソーピペリジニル、4,5ージヒドロー2ーオキソーオキサブリル、1,1ージキオーソーインサン・2ーオトリーイル、3ーオーシーイン、プロピル及びイソブロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換された)ピペリジニル、(メチル、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換された)ピペリジニル、(メチル、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換された)ピペリプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基でよりによりに表びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基でよりによりに表びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基でよりに、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換された)ピロリジニルから選択されるへテロ環を形成し;

 \mathbb{R}^{2-1} は、 \mathbb{H} 、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、 \mathbb{C}_{2-6} ーアルケニル、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキルが、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、アミノー \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、アミノー \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、ヘテロシクリルー(\mathbb{C}_{1-6} 、 \mathbb{C}_{3-7} ーシクロアルキル - (\mathbb{C}_{1-2}) \mathbb{R}_{3-6} 、 \mathbb{C}_{3-7} ーシクロアルキル - (\mathbb{C}_{1-2}) \mathbb{R}_{3-6} 、 \mathbb{C}_{3-7}

 R^{2} は、H、 C_{1-6} - P ν + ν 、- $(CH_2)_n$ - C_{3-7} - > 0 - 0 + ν 、- $(CH_2)_n$ - 0 + 0

 $(CH_2)_n - [5 又は 6 員 ヘテロシクリル]$ 及び $-(CH_2)_n - フェニルから選択され:$

より好ましくはH又はメチルであり;

あるいは、 R^{2-1} 及び R^{2-2} は、 アミド窒素原子と共に 4-7 員飽和へテロ環を形成し; 好ましくは、 5-6 員へテロ環を形成し; より好ましくは、ピロリジニル、モルホリノ、ピペリジニル、ピペラジニル、 4- アセチ

好ましくは、H、 C_{1-3} -アルキル、- (CH_{2}) $_{n}$ - C_{4-6} -シクロアルキル、- (CH_{n}) $_{n}$ --5又は6員へテロシクリル - 及び - (CH_{n}) $_{n}$ --フェニルから選択さ

50

10

20

n:

より好ましくは、日、メチル、エチル、プロビル、場合により置換されたチエニル、場合 により置換されたフェニル、場合により置換されたペンジル、場合により置換されたフェ ニルエチル及び場合により置換されたファニルプロビルから選択され;

nは、0、1、2又は3であり;

mは、0、1又は2であり;及び

好ましくは、 C_{1-2} — ハロアルキル、 C_{1-2} — アルキル、- (C_{1-2}) $_n$ — C_{4-6} — シクロアルキル、クロロ、フルオロ、- O R^{1-7} 、 - N R^{1-7} S O_2 R^{1-7} 、 - N R^{1-7} C O_2 R^{1-7} 、 - N (R^{1-7}) $_2$ 、シアノ、- C O R^{1-7} 、 - C (R^{1-7}) $_2$ N (R^{1-7}) $_2$ 、- S (O) $_m$ R^{1-7} 、 $_m$ $_2$ で $_2$ 一 ハロアル コキシから選択される 1 個又はそれ以上の置換基で場合により置換されており;

より好ましくは、トリフルオロメチル、メチル、ニトロ、シアノ、クロロ、メトキシ、フェニルオキシ、アセチル、アミノ、ジメチルアミノ及びアミノメチルから選択される1個 又はそれ以上の置換基で場合により置換されている]

の化合物に関する。

[0040]

本発明はまた、式 I V:

[0041]

【化20】

「式中、

R $^{1\ 0}$ は、 $^{\rm H}$ 、クロロ又はフルオロから選択されるか;若しくは R $^{1\ 0}$ は、 C $_{1\ -\ 4}$ $^{\rm -}$ アルキレン架橋であり;

好ましくは、Hであり;

R $^{1-2}$ は、場合により置換されたフェニルー C $_{1-2}$ ーアルキレニル、場合により置換された 5-1 0 員へテロアリール及び

[0042]

【化21】

から選択され;

好ましくは、

[0043]

【化22】

50

20

30

20

30



場合により置換されたベンジル及び場合により置換された5-10員へテロアリールから 運根され:

より好ましくは、オキサゾリルピリジル、4-(N,N-i)メチルアミノ)フェニルメチル、2,2-iメチルオキサゾリジニル及び

[0044]

【化23】



から選択され;

R $^{1-3-8}$ 及び R $^{1-3-b}$ は、H、フルオロ、ヨード、プロモ、クロロ、 C $_{1-2}$ $_{2}$ $_{7}$ アルキル、 C $_{1-2}$ $_{2}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{4}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{8}$ $_{8}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{9$

好ましくは、H、クロロ、トリフルオロメチル及びメトキシから独立して選択され;

より好ましくは日及びクロロから独立して選択され;

 $R^{1/4}$ は、 $R^{1/9}$ $R^{2/0}$ N - $N^{1/9}$ $R^{2/0}$ N - C_{1-4} - 7 ν + ν

好ましくは、トリフルオロメチル、 2 ーヒドロキシエチル、 1 ーヒドロキシエチル、 1 ° 2 ° N 2

より好ましくは、N-ビロリジニルカルボニル、N-モルホリノカルボニル、N-ビベリジニルエチルアミノカルボニル、ベンジルアミノカルボニル、 N-メチルーN-ベンジルアミノカルボニル、ドラメテルー N- ベンジルアミノカルボニル、ドラメテルー N- ベンジルアミノカルボニル、ドラステムアミノカルボニル、メチルアミノカルボニル、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、エーメチルアミノカルボニル、アニールーアミノカルボニル、シクロへキシルメチルアミノカルボニル、N-メチルー N-フェニルアミノカルボニル、N-メチルー N-フェニルアミノカルボニル、N-メチルアミノカルボニル、N- メチルアミノカルボニル、N- メチルアミノカルボニル、N- メチルアミノカルボニル、N- メチルアミノカルボニル、N- メチルアミノカルボニル、N- メチルアミノカルボニル、N- アコール・N- アロール・N- ア

 $\begin{array}{llll} 1-\left(\,{\rm N}-{\rm y}\,\rho\,{\rm n}\,{\rm T}\,{\rm cl}\,{\rm n}\,{\rm x}\,{\rm fh}\,{\rm n}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm n}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm n}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm n}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm s}\,{\rm r}\,{\rm r}$

ルアミノ) エチル、1-(N.N-ジプロピルアミノ) エチル、1-(N.N-ジイソプロピルアミノ) エチル、1-(N-(1-エトキシカルボニル) シクロプロプー2-イル メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-(N-(2-メチルブチル)-N-メチルアミ ノ)エチル、1-(N-(4-メチルカルボニルアミノフェニル)メチルーN-メチルア = 1ル、N. N-ジメチルアミノメチル、N-シクロプロピルメチル-N-メチルスルホニル アミノメチル、1-(N-(3-チエニル)メチル-N-メチルアミノ)エチル、1-($N-D_{x}=D_{x}+D_$ ェニル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(4-ピリジル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、1-(N-(2-ピロリジニル) メチル-N-メチルアミノ) エ チル、1-(N-(3-メトキシフェニル) メチル-N-メチルアミノ) エチル、1-($N - (4 - \lambda + 2) = (N - \lambda + 2$ - N - メチルアミノ)エチル、1- (N - メチル - N - アミノエチルアミノ)エチル、 1 (N-シクロヘキシルメチル-N-メチルアミノ)エチル、N,N-ジメチルアミノメ チル、N-(1-ヒドロキシエチル)-N-メチルアミノメチル、<math>N-(1-ヒドロキシエチルーN-メチルアミノメチル、

N-プロピル-N-メチルスルホニルアミノ、N-(メチルスルホニル)-N-プロピル アミノ、N-(メチルスルホニル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-(メチルス ジメチルアミノエチル)アミノ、N-(N', N'-ジエチルアミノエチル)-N-メチ ルスルホニルアミノ、N-(N', N'-ジプロピルアミノエチル)-N-メチルスルホ ニルアミノ、N-(N', N'-ジイソブチルアミノエチル)-N-メチルスルホニルア ホニルアミノ、N- (N', N'-ジ(シクロプロピルメチル)アミノエチル)-N-メ チルスルホニルアミノ、N-(N', N'-ジ(2-フリルメチル)アミノエチル)-N - メチルスルホニルアミノ、N-(N', N'-ジ(3-チエニルメチル)アミノエチル) - N - メチルスルホニルアミノ、N - (N', N' - ジ(ベンジル)アミノエチル) -(メチルスルホニル) - N - メチルアミノ、N - (メチルスルホニル) - N - フェネチル アミノ、N-(メチルスルホニル)アミノ、N-(ベンジルスルホニル)アミノ、N-(プロピルスルホニル)アミノ、N-(フェニルスルホニル)アミノ、N-(メチルスルホ ニル) - N - フェニルプロピルアミノ、チエニルスルホニルアミノ、 (2 - ニトロフェニ ル) メチルスルホニルアミノ、(2,4,6-トリメチルフェニル) スルホニルアミノ、 (2-シアノフェニル) スルホニルアミノ、

N - メトキシメチルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-メチルカルボニ ルーN-シクロプロピルメチルアミノ、N-フェニルカルボニル-N-シクロプロピルメ チルアミノ、N-(3-メトキシフェニルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ 、NーペンジルカルボニルーNーシクロプロピルメチルアミノ、NーフェニルエチルーN ーシクロプロピルメチルアミノ、N ー(2 ーイミダゾリル)-N -シクロプロピルメチル アミノ、N - (4-メチル-5-イミダゾリル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N (2-チエニルメチル)-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-(3-チエニルメチ ル) - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - (3 - フリルメチル) - N - シクロプロピ クロペンチルカルボニル - N - シクロプロピルメチルアミノ、N - シクロヘキシルカルボ ニルーN-シクロプロピルメチルアミノ、N-メチルチオプロピル-N-シクロプロピル メチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソプロ ピルカルボニル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソブチルカルボニル-N-シ クロプロピルメチルアミノ、N-エチル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-イソブ チル-N-シクロプロピルメチルアミノ、N-シクロプロピルカルボニル-N-シクロプ ロピルメチルアミノ、N, N-ジ(シクロプロピルメチル)アミノ、

10

20

30

N - メトキシメチルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-エチルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-イソプロピルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-イソ ブチルカルボニルーN-アミノエチルアミノ、N-tert-ブチルカルボニル-N-ア ミノエチルアミノ、N-プロピルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N-ベンチルカ ルボニルーN-アミノエチルアミノ、N-エチル-N-アミノエチルアミノ、N-プロピ ロプロピルメチルーN-アミノエチルアミノ、N-シクロブチルメチル-N-アミノエチ ルアミノ、N-ブチル-N-アミノエチルアミノ、N-ペンチル-N-アミノエチルアミ ノ、N - ヘキシル - N - アミノエチルアミノ、N - ヘプチル - N - アミノエチルアミノ、 10 $N-P \le J$ $x \ne D$ $y \ne D$ $x \ne D$ $y \ne D$ ーメトキシフェニル)カルボニルーNーアミノエチルアミノ、Nーベンジルカルボニルー N-アミノエチルアミノ、N-フェニルエチルカルボニル-N-アミノエチルアミノ、N - ピリジルカルボニル - N - アミノエチルアミノ、N - チエニルメチル - N - アミノエチ ルアミノ、 アミノエチルアミノ、ピリジルカルボニルアミノ、N-シクロプロピルメチルアミノ、メ

チルカルボニルアミノ、メトキシカルボニルアミノ、トリフルオロメチル、2-ヒドロキ シエチル、1-ヒドロキシエチル、メチルアミノカルボニルアミノ、1,1-ジオキソー イソチアゾリジン-2-イル、2-オキソーイミダゾリン-1-イル及び3-メチル-2 - オキソーイミダゾリン-1-イルから選択され;

 $R^{1.5}$ は、H、C₁₋₂ -ハロアルキル、C₁₋₄ -アルキル、ハロ、-OR^{1.7}、及び - N (R¹⁷) ₂ から選択され;

好ましくは、H及びC, _。一ハロアルキルから選択され;

より好ましくはH又はトリフルオロメチルであり;

R 1 6 は、

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5-10員へテロアリール、
- d) C₁₋₄-アミノアルキル、
- e) $C_{1-1} 7 \le J \cdot P \cdot N + N \cdot P \le J$
- f) $C_{1-4} P N + N P \leq J C_{1-4} P N + N P \leq J$,
- g) $C_{1-4} P N + N P \leq J C_{1-4} P N + N$
- h) アリールアミノーC₁₋₄-アルキル、
- 1) アリールーC₁₋₄-アルキルアミノーC₁₋₄-アルキル、
- k) アリール、但し、2 置換アリールである場合は、アミノ又はクロロで2 置換されてい
- ることを条件とする.
- 1) C₁₋₄-アルキル、
- m) P U N C 1 4 P N + N N
- n) ヘテロシクリル $-C_{1-4}$ アルキル、但し、 R^{1-6} が 3 メチルインドール- 1 40 イルエチルではないことを条件とする、
- o) C₅₋₆-シクロアルキル、
- p) C₁₋₄ -アミノアルコキシ、
- q) ヘテロシクリルーC₁₋₁ーアルコキシ、
- r) N (ヘテロシクリルーC₁₋₄-アルキル)アミノ、
- s)アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又はアルキルアミノで置換されているアリールー
- C, _ a アルキル、及び
- t) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C₁ C₄ アルキルアミノで置換され ているヘテロシクリル - C 1 - 4 - アルキレニル から選択され;

50

20

20

30

40

好ましくは、

- a) 4-6員飽和ヘテロシクリル、
- b) 10員の部分飽和ヘテロシクリル、
- c) 5 1 0 員へテロアリール、
- d) C₁₋₃-アミノアルキル、
- e) C_{1-3} $P \in JP \mathcal{N}$ + $\mathcal{N} \in J$
- f) C₁₋₃-アルキルアミノ-C₁₋₃-アルキルアミノ、
- g) $C_{1-3} P n + n P = 1 C_{1-3} P n + n$
- h) フェニルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- i) フェニルーC₁₋₄-アルキルアミノーC₁₋₃-アルキル、
- j) ヘテロシクリルーC₁₋₃ーアルキルアミノーC₁₋₃ーアルキル、
- k) フェニル、ナフチル又はテトラヒドロナフチル、
- 1) C₁₋₃-アルキル、
- n) 5-10員飽和又は部分不飽和ヘテロシクリルメチル、
- o) 5-6員ヘテロアリール-C₁₋₄-アルキル、
- p) $C_{5-6}- \nu \rho u r \nu + \nu$,
- q) C₁₋₃-アミノアルコキシ、
- r) $[5又は6員ヘテロシクリル] C_{1-3} アルコキシ、$
- s) N-(5-10員ヘテロシクリル-C₁₋₃-アルキル) アミノ、
- t) アルキル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C $_{1-3}$ アルキルアミノで置換されている フェニル $_{-C_{1-2}}$ アルキル、及び
- u) アルキレニル部分がアミノ、ヒドロキシ又は C $_{1\ -\ 3}$ アルキルアミノで置換されている 5 又は 6 員へテロシクリル C $_{1\ -\ 3}$ アルキレニル

から選択され;

より好ましくは、N-(ピペリジルメチル)アミノ、アミノプロピルアミノ、アミノメチ ル、アミノエチル、アミノプロピル、N-メチルアミノメチル、N-(4-クロロフェニ ル) アミノエチル、N-メチルアミノエチル、N, N-ジメチルアミノエチル、2-アミ ノエチル、アミノプロポキシ、ピロリジニルメトキシ、N-メチルアミノエチルアミノ、 3-アミノシクロペンチル、4-アミノシクロヘキシル、1-アミノシクロヘキシル、2 ーインドリル、オクタヒドローインドリル、1ーメチルインドールー2ーイル、3ーピリ ジル、2-ピリジル、N-メチルベンゾピロリル、5-ベンゾピロリル、2-ベンゾフラ ン、ベンゾジオキソリル、2-ベンゾチエニル、4-イミダゾリルメチル、(メチル、エ チル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、ペンチル、シクロヘキシルメチル 及びベンジルから選択される置換基で場合によりN一置換されている)3-アゼチジニル 、6 - キノリル、2 - キノリル、3 - イソキノリル、テトラヒドロイソキノリル、N - メ チルピロリジン-2-イル、ピロリジン-2-イル、5-オキソピロリジン-2-イル、 3-フェニルピロリジン-2-イル、(1-メチル-5-オキソ-2-(ピリジン-3-イル) - ピロリジン-3-イル) メチル、チエニル、4-ピペリジル、4-ピペリジルメ チル、N-メチル-4-ピペリジル、N-メチル-2-ピペリジル、N-エチル-4-ピ ペリジル、N-イソプチル-4-ピペリジル、3-ピペリジル、3- (アミノメチル)フ ェニル、4-(トリフルオロメチル)フェニル、3-(トリフルオロメチル)フェニル、 2-メチルフェニル、4-メトキシフェニル、4-クロロフェニル、3-クロロフェニル 、2-クロロフェニル、3,4-ジクロロフェニル、4-フルオロフェニル、3-フルオ ロフェニル、2-アミノフェニル、3-アミノフェニル、イソプロピル、4-クロロフェ

ニルメチル、ベンジル、フェニルー2-ヒドロキシエチル、1-(アミノ)ベンジル、2 - (1,2,3,4-テトラヒドロナフチル)、ナフチル、(2-ベンジルアミノ)エチ

アリールー (СН2) ューから選択され;

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、シク ロプロピルメチル、シクロペンチル、シクロペンチルメチル、シクロへキシル、シクロへ キシルメチル、フェニルプロピル、フェニルエチル、ペンジル及びフェニルから選択され、

 R^{19} は、H、 R^{23} S O_2 - 、 C_{1-6} - アルキル、P \geq J - C_{1-3} - アルキル、C_ ューアルキル、C ュ_ ェーシクロアルキルー C , _ ューアルキルアミノー C , _ ューア ルキル、C, _ 3 ーアルキルチオーC, _ 3 ーアルキル、C, _ 3 ーアルコキシーC, _ 3-アルキル、ヘテロアリールアミノー C1-3-アルキル、5-6員ヘテロアリールー $C_{1-3} - P N + N P \leq J - C_{1-3} - P N + N$, $J = J - C_{1-3} - P N + N$ 、フェニルー C , _ 。 - アルキルアミノー C , _ 。 - アルキル、 5 - 6 員へテロアリール オキシーC1-3-アルキル、フェニルオキシーC1-3-アルキル、ヒドロキシーC1 ルキルカルボニル、 C_{1-3} - アルコキシカルボニル、 C_{1-3} - アルコキシ - C_{1-3} -アルキルカルボニル、 C_{1-3} -アルキルアミノカルボニル、 C_{3-6} -シクロアルキ ルカルボニル、C₃₋₆-シクロアルキル-C₁₋₃-アルキルカルボニル、フェニルカ ルボニル、フェニルーC, - 3 - アルキルカルボニル、5又は6員へテロアリールーC, - 3 - アルキルカルボニル、5 又は 6 員へテロアリールカルボニル及び C₁₋₂ - アルコ キシカルボニルで場合により置換された- (CH2) n-C3-5-シクロアルキルから 選択され;

好ましくは、R 2 3 S O $_2$ 2 、アミノー C $_1$ 2 3 3 2 アルキルカルボニル、C $_1$ 3 3 アルコキシカルボニル、C $_1$ 3 3 アルキルアミノカルボニル及び 5 又は 6 員へテロアリールカルボニルから選択され、

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソペンチル、3-エ チルブチル、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、シクロプロピルメチル、1-(エト キシカルボニル)シクロプロプ-2-イルメチル、R²³SO₂-、アミノメチル、アミ ノエチル、ジメチルアミノエチル、ジエチルアミノエチル、ジプロピルアミノエチル、ジ イソプチルアミノエチル、ジーtert-プチルメチルアミノエチル、フリルメチルアミ ノエチル、チエニルメチルアミノエチル、ベンジルアミノエチル、ジ(フリルメチル)ア ミノエチル、ジ(シクロプロピルメチル)アミノエチル、ジ(チエニルメチル)アミノエ チル、ジ(ベンジル)アミノエチル、フェニルメトキシエチル、ピリジルオキシメチル、 メチルチオプロピル、メチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、イソ プロピルカルボニル、イソブチルカルボニル、tert-ブチルカルボニル、ペンチルカ ルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロプロピルカルボニル、シクロヘキシルカル ボニル、メトキシカルボニル、メトキシメチルカルボニル、エトキシカルボニル、プロポ キシカルボニル、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、プロピルアミノカ ルボニル、場合により置換されたベンジルカルボニル、場合により置換されたフェニルエ チルカルボニル、場合により置換されたフェニルカルボニル及び場合により置換されたピ リジルカルボニルから選択され;

 $\mathbf{R}^{2\,0}$ は、 \mathbf{H} 、 $\mathbf{C}_{1\,-\,8}$ = アルキル、 $\mathbf{C}_{3\,-\,7}$ = シクロアルキル- (\mathbf{C} \mathbf{H}_{2}) $_{n}$ - 、 $\mathbf{C}_{1\,-\,3}$ = アルキルアミノ、ヘテロシクリル- (\mathbf{C} \mathbf{H}_{2}) $_{n}$ - 、 \mathbf{G} びアリール- (\mathbf{C} \mathbf{H}_{2}) $_{n}$ - から選択され; 好ましくは、 \mathbf{H} 、 $\mathbf{C}_{1\,-\,7}$ - アルキル、- (\mathbf{C} \mathbf{H}_{2}) $_{n}$ - $\mathbf{C}_{5\,-\,6}$ - シクロアルキル、-

($(CH_2)_n - 5 - 6$ 員へテロシクリル、 $(C_{1-3} - 7)$ ルキル、アミノー $(C_{1-3} - 7)$ ルキル及び $(CH_2)_n - 7$ エニルから選択され;

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、 ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペ

(68)JP 2005-503369 A 2005.2.3 ンチルメチル、シクロヘキシルメチル、シクロプロピル、シクロヘキシル、メチルスルホ ニル、アミノエチル、場合により置換されたフェニル、場合により置換されたイミダゾリ ル、場合により置換されたチエニルメチル、場合により置換されたフリルメチル、場合に より置換されたピロリジニルメチル、場合により置換されたピリジルメチル、場合により 置換されたチエニルメチル、場合により置換されたベンジル、場合により置換されたフェ ニルエチル及び場合により置換されたフェニルプロピルから選択され; あるいは、R¹⁹ 及びR²⁰ は、窒素原子と共に4-8員へテロ環を形成し; 好ましくは、5日ヘテロ環を形成し; より好ましくは、トリアゾリル、テトラゾリル、2-ピリドン、オキソーピロリジニル、 2-オキソーピペリジニル、4、5-ジヒドロ-2-オキソーオキサゾリル、1、1-ジ オキソーイソチアゾリジン-2-イル、2-オキソーイミダゾリン-1-イル、3-メチ ルー2-オキソーイミダゾリン-1-イル、(メチル、エチル、プロピル及びイソプロピ ルから選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換された)ピペリジニル、(メチル、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で 場合により置換された)ピペラジニル、(メチル、エチル、プロピル及びイソプロピルか ら選択される1個又はそれ以上の置換基で場合により置換された)イミダゾリル、及び(メチル、エチル、プロピル及びイソプロピルから選択される1個又はそれ以上の置換基で 場合により管換された)ピロリジニルから選択されるヘテロ環を形成し; R^{2} は、H、 C_{1-6} - Pルキル、 C_{2-6} - Pルケニル、 C_{1-6} - Pルキルチオー ノーC₁₋₆-アルキル、ヘテロシクリルー (CH₂), -、C₃₋₇-シクロアルキル - (CH₂)_n-、及びアリール- (CH₂)_n-から選択され; 好ましくは、H、 C_{1-3} -Pルキル、 C_{2-3} -Pルケニル、 C_{1-3} -Pルキルチオ - C, _ a - アルキル、C, _ a - アルキルカルボニルアミノ - C, _ a - アルキル、ア ${\it E}$ ノー ${\it C}_{1-3}$ - アルキル、- (${\it C}$ ${\it H}_{2}$) $_{n}$ - [${\it 5}$ 又は ${\it 6}$ 員へテロシクリル]、- (${\it C}$ ${\it H}$

好ましくは、H、 C_{1-3} ーアルキル、 C_{2-3} ーアルケニル、 C_{1-3} ーアルキルチオー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ー C_{1-3} ーアルキル、 C_{1-3} ー C_{1-3}

 \mathbb{R}^{2} は、 \mathbb{H} 、 \mathbb{C}_{1-6} ーアルキル、- (\mathbb{C} \mathbb{H}_{2}) $_{n}$ ー \mathbb{C}_{3-7} ーシクロアルキル、- (\mathbb{C} \mathbb{H}_{2}) $_{n}$ ー \mathbb{C}_{3-7} ーシクロアルキル、- (\mathbb{C} \mathbb{H}_{2}) $_{n}$ ー \mathbb{C}_{4-6} ーシクロアルキル、- (\mathbb{C} \mathbb{H}_{2}) $_{n}$ ー \mathbb{C}_{4-6} ーシクロアルキル、- (\mathbb{C} \mathbb{H}_{2}) $_{n}$ ー \mathbb{C}_{3-7} ここここの 選択され;

より好ましくは、H又はメチルであり;

あるいは、 R $^{2-1}$ 及び R $^{2-2}$ は、 アミド窒素原子と共に 4 -7 員飽和ヘテロ環を形成し; 好ましくは、 5 -6 員ヘテロ環を形成し;

より好ましくは、ピロリジニル、モルホリノ、ピペリジニル、ピペラジニル、4-アセチルピペラジニル及び4-メチルピペラジニルから選択される環を形成し:

 R^{2-3} は、H 、 C_{1-6} - アルキル、 $-(CH_2)_n - C_{3-7}$ - シクロアルキル、 $-(CH_2)_n - C_{3-7}$ - シクロアルキル、 $-(CH_3)_n - C_{3-7}$ - アリールから選択され;

より好ましくは、H、メチル、エチル、プロビル、場合により圏換されたチエニル、場合 により圏換されたフェニル、場合により圏換されたペンジル、場合により圏換されたフェ ニルエチル及び場合により圏換されたフェニルプロビルから選択され; 40

10

20

30

nは、0、1、2又は3であり;

mは、0、1又は2であり;及び

好ましくは、 C_{1-2} - ハロアルキル、 C_{1-2} - アルキル、- (C_{1-2}) $_{1}$ - C_{4-6} - シクロアルキル、クロロ、フルオロ、- O R^{1-7} 、- N R^{1-7} S O_{2} R^{1-7} 、- N R^{1-7} C O_{2} R^{1-7} 、 N (R^{1-7}) $_{2}$ 、 - - C (R^{1-7}) $_{2}$ N (R^{1-7}) $_{2}$ 、 - C O $_{2}$ R^{1-7} 、 - C O $_{3}$ R^{1-7} 、 - C O $_{4}$ R^{1-7} 、 - C O $_{2}$ R^{1-7} 、 - C O $_{3}$ R^{1-7} 、 - C O $_{4}$ R^{1-7} 、 - C O $_{2}$ R^{1-7} 、 - C O $_{3}$ R^{1-7} 、 - C O $_{4}$ R^{1-7} 、 - C O $_{4}$ R^{1-7} 、 - C O $_{4}$ R^{1-7} N R^{1-7} 、 - C O $_{4}$ R^{1-7} N R^{1-7

より好ましくは、トリフルオロメチル、メチル、ニトロ、シアノ、クロロ、メトキシ、フェニルオキシ、アセチル、アミノ、ジメチルアミノ及びアミノメチルから選択される1個 又はそれ以上の置換基で場合により置換されている]

の化合物に関する。

[0045]

(適応症)

本発明の化合物は、肥満及び肥満に関連する疾患の予防又は治療のために有用であるが、 それらに限定されない。本発明の化合物は、MCR4アゴニスト活性を含む、MCRアゴ ニスト活性を有する。

[0046]

式 I の化合物はM C R アゴニストであり、それ自体、M C R 1、M C R 3、M C R 4 及び/ 又はM C R 5 を含むがこれらに限定されないM C R の1 又はそれ以上の活性化に応答する疾患、障害又は状態の治療、管理又は予防において有用である。そのような疾患、障害又は状態は、肥満(食欲を低減すること、代謝率を上昇させること、脂肪摂取を低減することとは動質欲求を低減することによって)、糖尿病(ブドウ糖耐性を高めること、インスリン抵抗性を低下させることによって)、高血圧症、高脂血症、変形性関節症、胆囊疾患、睡眠時無呼吸、うつ病、不安、強迫、神経症、不眠症/睡眠障害、物質1用、雄性性及び雌性性機能障害(インポテンス、リピドーの喪失及び勃起機能不全を含む)、発熱、炎症、免疫調節、慢性関節リウマチ、皮膚の日焼け、座瘡及び他の皮膚疾患、アルツハイマー病の治療を含む神経保護及び認識及び記憶の増強を含むが、これらに限定されない。

[0047]

本発明のMC受容体アゴニストで治療できる他の状態は、廃用性失調(disuse deconditioning);驥器移植に応答して起こる腱器損傷若しくは再灌流又は発作後に起こりうるような虚血性損傷:癌の化学療法に関連する有害反応;フリーラジカル及び酸化窒素の作用によって仲介されるアテローム性動脈硬化症などの疾患;細菌内素素性敗血症及び関連するショック;成人呼吸促進症候群;及びアレルギー反応又はアナフィラキシー、慢性関節リウマチ、炎症性腸疾患、潰瘍性大腸炎、糸球体腎炎、全身性エリテマトーデス、移植性アテローム性動脈硬化症及びシャーガス病などの寄生虫が媒介する免疫機能不全などの自己免疫疾患又は他の病理免疫学的疾患又は反応を含むが、これらに限定されない。

[0048]

本発明のもう1つの局面は、式1から1Vの化合物の有効量を該哺乳類に投与することを 含む、哺乳類において肥満又は糖尿病を治療するための方法を提供する。本発明の化合物 はまた、Gタンパク質アゴニストとしても有用である。

[0049]

ヒト治療のために有用であるのみならず、これらの化合物はまた、哺乳類、げっ歯類等を

(70)

含む、伴侶動物、外来動物及び家畜の獣医学的治療のためにも有用である。より好ましい 動物は、ウマ、イヌ及びネコを含む。

[0050]

ここで使用するとき、本発明の化合物は、医薬適合性のそれらの誘導体を包含する。

[0051]

(定義)

ここで使用するとき、「調節する」又は「調節」の語は、増強する、限定する、制限する、抑制する、変調する又は調節することによって制御することを意味する。そのような調節は、カスケード又はパイオフェードパック機構を通して直接又は間接的に様々な生物学的機能に影響しうるサイトカインなどの生物学的物質の活性によって起こる、多面発現性、重複性、相乗性又は拮抗性作用を含む。

10

20

30

40

[0052]

「予防(prevention)」の語は、個体において、概して疾患の発症を予防する こと若しくは疾患の前臨床的に明白な段階の開始を遅延させることを含む。これは、例え ば癌などの疾患を発現する危険性が高い個体の予防的処置を包含する。「Prophyl axis」は、予防のもう1つ別の用語である。

[0053]

「医薬適合性の誘導体」は、血管新生を阻害する能力を特徴とする、本発明の化合物の何らかの塩、エステル、若しくは患者に投与したとき本発明の化合物を提供することができる(直接又は間接的に)他の化合物、若しくはその代謝産物又は規留物を意味する。

[0054]

ここで使用するとき、「MCR4アゴニスト」及び「MCR3アゴニスト」は、MCR4 又はMCR3を含む細胞、組織又は器官において測定可能な生物活性を生じさせる、それ ぞれMCR4又はMCR3に親和性を有する化合物を指す。

ここで使用するとき、「MCR3 | 及び「MCR4 | は、既知のMCR3 又はMCR4受

[0055]

容体、それらのスプライス変異体、及び記述されていない受容体を意味する。MCR3は、Cantz5、前出(ヒトMCR3)、Desarnaud5、前出(マウスMCR3)及びL. Reyfuss5、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 90、8856-8860(1993)(ラットMCR3)によって記述されている。MCR4) 受容体は、Cantz5、前出(ヒトMCR4)、J. D. Alvaro5、Mol. Pharmacol.,50、583-91(1996)(ラットMCR4)及びTakeuchi,S.とTakahashi,S.,Gen- Comp-Endocrinol.,112(2)、220-31(1998)(二ワトリMCR4)によって記述されている。

[0056]

「治療上有効な」の語句は、代替的療法に典型的に結びつく有害副作用を回避しながら、 各々の物質単独での治療に比べて疾患の重症度及び発生頻度の改善というゴールを達成す る、各々の物質の量を規定することを意図する。

[0057]

「勃起機能不全」は、雄性哺乳類が勃起、射精又はその両方の実施不能を含む疾患である。 勃起機能不全の症状は、勃起を実現する又は維持することができないこと、射精不能、 早漏、又はオルガズムを達成できないことを含む。「インボテンス」の語は、しばしばこ の状態を表わすために用いられる。

[0058]

「H」の語は、1個の水素原子を表わす。このラジカルは、例えば酸素原子に結合して、 ヒドロキシ基を形成しうる。

[0059]

「アルキル」の語を、単独で又は「ハロアルキル」及び「アルキルアミノ」などの他の語の中で使用する場合、この語は1個から約12個までの炭素原子を有する直鎖又は分枝ラ

20

30

40

50

[0060]

「アルケニル」の語は、少なくとも1つの炭素一炭素二重結合を有する2個から約12個 までの炭素原子の直鎖又は分枝ラジカルを包含する。より好ましいアルケニル基は、2 から約6個までの炭素原子を有する「低数アルケニル」基である。最も好ましい低級アルケニル基は、2個から約4個までの炭素原子を有するラジカルである。アルケニル基の例は、エテニル、プロベニル、アリル、プロベニル、ブテニル及び4ーメチルブテニルを含む。「アルケニル」及び「低級アルケニル」の部は、「シス」及び「トランス」配位若しくは選択的に「E」及び「Z」配位を有するラジカルを包含する。

[0061]

「アルキニル」の語は、少なくとも1つの炭素 - 炭素三重結合を有する2個から約12個までの炭素原子の直鎖又は分枝ラジカルを表わす。より好ましいアルキニル基は、2個から約6個までの炭素原子を有する「低級アルキニル」基である。最も好ましいのは、2個から約4個までの炭素原子を有する低級アルキニル基である。そのようなラジカルの例は、プロパルギル、ブチニル等を含む。

[0062]

「ハロ」の語は、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素原子などのハロゲンを意味する。 【0063】

[0064]

「ヒドロキシアルキル」の語は、1個から約10個までの炭素原子を有し、それらのうちのいずれかが1個又はそれ以上のヒドロキシル基で置換されていてもよい、直鎖又炭素原子ルル・車が1個から6個で炭素原子と1個又はそれ以上のヒドロキシル基を有する「低級ヒドロキシアルキル」基である。そと1個又はそれ以上のヒドロキシル基を有する「低級ヒドロキシアルキル」基である。そとドロキシブカルの例は、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、ヒドロキシブロビル、ヒドロキシブチル及びヒドロキシールを含む。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級ヒドロキシアルキル基である。

[0065]

「アルコキシ」の語は、各々1個から約10個の炭素原子のアルキル部分を有する、直鎖又は分枝のオキシ含有ラジカルを包含する。より好ましいアルコキシ基は、1個から6個の炭素原子を有する「低級アルコキシ」基である。そのようなラジカルの例は、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ及びtert-プトキシを含む。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級アルコキシ基である。

20

30

40

[0066]

アルコキシ基はさらに、フルオロ、クロロ又はプロモなどの1個又はそれ以上のハロゲンで置換されて「ハロアルコキシ」基を形成していてもよい。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級ハロアルコキシ基である。そのようなラジカルの例は、フルオロメトキシ、クロロメトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシ及びフルオロプロポキシを含む。

[0067]

「アリール」の語は、単独又は組合せとして、1又は2個の環を含み、そのような環が縮合して共に結合していてもよい、炭素環式芳香族系を意味する。「アリール」の語は、フェニル、ナフチル、インデニル、テトラヒドロナフチル及びインダニルなどの芳香族基を包含する。より好ましいアリールはフェニルである。前記「アリール」基は、低級アルキル、ヒドロキシル、ハロ、ハロアルキル、ニトロ、シアノ、アルコキシ及び低級アルキルアミノなどの1個から3個の置換を有していてもよい。

[0068]

「ヘテロシクリル」の語は、飽和、部分飽和及び不飽和ヘテロ原子を含む環状ラジカルを 包含し、それらのヘテロ原子は、窒素、硫黄及び酸素から選択されうる。この語は、一〇 一〇一、一〇一S一又は一S一S一部分を含む環を包含しない。前記「ヘテロシクリル」 基は、ヒドロキシル、ハロ、ハロアルキル、シアノ、低級アルキル、低級アラルキル、オ キソ、低級アルコキシ、アミノ及び低級アルキルアミノなどの1個から3個の置換基を有 していてもよい。

[0069]

飽和へテロ環式基の例は、1個から4個の窒素原子を含む飽和3-6員へテロ単環式基[例えばピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニル、ピロリニル、ビペラジニル] : 1個から2個の酸素原子と1個から3個の窒素原子を含む飽和3-6員へテロ単環、随例えばモルホリニル] : 1個から2個の硫黄原子と1個から3個の窒素原子を含む飽和3-6員へテロ単環式基[例えばチアゾリジニル] を含む。部分飽和ヘテロシクリル基の例は、ジヒドロチエニル、ジヒドロピラニル、ジヒドロフリル及びジヒドロチアゾリルを含む。

[0070]

「ヘテロシクリル」の語はまた、5-8員を有する架橋ヘテロ環式基を含む。そのような ラジカルの例は、8-アザービシクロ[3.2.1]オクチル、7-アザービシクロ[2 . 2 . 1] ヘプチル、5 - アザービシクロ「2 . 1 . 1] ヘキシル等を含む。「ヘテロア リール | 基とも称される、不飽和ヘテロ環式基の例は、1個から4個の窒素原子を含む不 飽和5-6員へテロ単環式基、例えばピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、2-ピリジ ル、3-ピリジル、4-ピリジル、ピリミジル、ピラジニル、ピリダジニル、トリアゾリ ル「例えば4H-1,2,4-トリアゾリル、1H-1,2,3-トリアゾリル、2H- 2.3ートリアゾリル]:1個の酸素原子を含む不飽和5-6員へテロ単環式基、例 えばピラニル、2-フリル、3-フリル等々;1個の硫黄原子を含む不飽和5-6員ヘテ ロ単環式基、例えば2-チエニル、3-チエニル等々;1個から2個の酸素原子と1個か ら3個の窒素原子を含む不飽和5-6員ヘテロ単環式基、例えばオキサゾリル、イソキサ ゾリル、オキサジアゾリル [例えば 1 , 2 , 4 - オキサジアゾリル、 1 , 3 , 4 - オキサ ジアゾリル、1.2.5-オキサジアゾリル】;1個から2個の硫黄原子と1個から3個 の窒素原子を含む不飽和5-6員ヘテロ単環式基、例えばチアゾリル、チアジアゾリル[例えば1, 2, 4 - チアジアゾリル、1, 3, 4 - チアジアゾリル、1, 2, 5 - チアジ アゾリル1を含む。

[0071]

上記の語はまた、ヘテロ環式基がアリール基と縮合(fused/condensed) しているラジカル: 1 個から 5 個の窒素原子を含む不飽和縮合ヘテロ環式基、例えばイン ドリル、イソインドリル、インドリジニル、ベンズイミダゾリル、キノリル、イソキノリ ル、インダグリル、ベングトリアゾリル、テトラゾロビリダジニル [例えばテトラゾロ[

20

30

40

(73)

1、5 - b] ピリダジニル] : 1 個から 2 個の酸素原子と 1 例から 3 個の窒素原子を含む不飽和縮合へテロ環式基 [例えばベンズオキサゾリル、ベンズオキサジアゾリル] : 1 個から 2 個の硫黄原子と 1 例から 2 個の硫黄原子と 1 例から 2 他の発表原子を含む不飽和縮合へテロ環式基 [例えばベンゾチアゾリル」も包含する。好ましいペテロ環式基 [似えば、ンゾチアゾリル、ベンブチアジアゾリル | も包含する。好ましいのテロ環式基は、5 - 1 0 員縮合又は非縮合ラジカルを含む。ヘテロアリール基のより好ましい例は、キノリル、インキノリル、イミダゾリル、ピリジル、チエニル、チアゾリル、オキサゾリル、フリル及びピラジニルを含む。他の好ましいペテロアリールは、破黄、変な破壊がりル、どきがリル、スキサゾリル、ピリジル、トリアゾリル、インキサゾリル、インキサゾリル、ドリアゾリル、ピラゾリル、インキサゾリル、ピリジル、ピペリジニル及びピラジニルから選択される5 又は6 員ペテロアリールである。

[0072]

単独で又はアルキルスルホニルのように他の語に連結して使用される「スルホニル」の語は、それぞれニ価のラジカルーSO。一を表わす。

[0073]

「アルキルスルホニル」の語は、アルキル基で置換されたスルホニル基を包含する。より好ましいアルキルスルホニル基は、1個から6個の炭素原子を有する「低級アルキルスルホニル」基である。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級アルキルスルホニルである。そのような低級アルキルスルホニルの例は、メチルスルホニル及びエチルスルホニルを含む。

[0074]

「スルファミル」、「アミノスルホニル」及び「スルホンアミジル」の語は、アミン基で 置換されたスルホニル基 (-SO,NH,) を表わす。

[0075]

「アルキルアミノスルホニル」の語は、スルホニル基が1又は2個のアルキルアミノ基で 置換されている「N-アルキルアミノスルホニル」を含む。より好ましいアルキルアミノスルホニル基は、1個から6個の炭素原子のアルキル部分を有する「低級アルキルアミノスルホニル」基である。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級アルキルアミノスルホニル基である。そのような低級アルキルアミノスルホニル基の例は、N-メチルアミノスルホニル及びN-エチルアミノスルホニルを含む。

[0076]

単独で又は「カルボキシアルキル」のように他の語と共に使用される「カルボキシ」又は「カルボキシル」の語は、一 C O 2 Hを表わす。

[0077]

単独で又は「アミノカルボニル」のように他の語と共に使用される「カルボニル」の語は、一(C=O) ーを表わす。

[0078]

「アミノカルボニル」の語は、式-C (=O) NH。のアミド基を表わす。

[0079]

「アルコキシカルボニル」の語は、カルボニル基がアルコキシ基で置換されているエステル基を表わす。より好ましいのは、カルボニル基に結合している上述したような低級アルコキシ基を有する「低級アルコキシカルボニル」である。

[0080]

「N-アルキルアミノカルボニル」及び「N,N-ジアルキルアミノカルボニル」の語は、それぞれ1又は2個のアルキル基で置換されたアミノカルボニル基を表わす。より好ましいのは、アミノカルボニル基に結合している上述したような低級アルキル基を有する「低級アルキルアミノカルボニル」である。

[0081]

「N-アリールアミノカルボニル」及び「N-アルキル-N-アリールアミノカルボニル」の語は、それぞれ、1個のアリール基で、又は1個のアルキル基と1個のアリール基で

20

30

置換されたアミノカルボニル基を表わす。

[0082]

「ヘテロシクリルアルキレニル」及び「ヘテロシクリルアルキル」の語は、ヘテロ環で置換されたアルキル基を包含する。より好ましいヘテロシクリルアルキレニル基は、1 個から6 個の炭素原子のアルキル部分と5 又は6 員ヘテロシクリル 基本有する「チ又は6 員ヘテロシクリルルアルキレニル」基である。同様に、「ヘテロアリールアルキレニル」及び「ヘテロアリールアルキル」は、ヘテロアリール置換されたアルキル基を包含する。さらに一層好ましいのは、1 個から3 個の炭素原子のアルキル部分を有するに、アリールアルキレニル基である。例は、ビリジルメチル及びチエニルメチルなどのラジカルを含む

[0083]

「アラルキル」及び「アリールアルキル」の語は、アリール置換されたアルキル基を包含する。好ましいアラルキル基は、1個から6個の炭素原子を有するアルキル部分に連結されたアリール基を有する「破数アシルキル」基である。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子のアルキル部分を有する「フェニルアルキレニル」である。そのようなラジカルの例は、ベンジル、ジフェニルメチル及びフェニルエチルを含む。前記アラルキル中のアリールは、ハロ、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル及びハロアルコキシなどで付加的に置換されていてもよい。

[0084]

「アルキルチオ」の語は、二価硫黄原子に連結された、1-10個の炭素原子の、直鎖又は分枝アルキル基を含むラジカルを包含する。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級アルキルチオ基である。「アルキルチオ」の例は、メチルチオ (CH。S-)である。

[0085]

「アルキルチオアルキル」の語は、1個から約10個までの炭素原子の直鎖又は分枝アルキル基に連結された、1-10個の炭素原子の、アルキルチオ基を含むラジカルを包含する。さらに一層好ましいのは、各々のアルキル部分が1個から6個の炭素原子を含む低級アルキルチオアルキル基である。「アルキルチオアルキル」の例は、メチルチオメチル(CH_3SCH_2-)である。

[0086]

「アルコキシアルキル」の語は、1個から約10個までの炭素原子の直鎖又は分枝アルキル基に連結された、1個から約10個までの炭素原子の、アルコキシ基を含むラジカルを包含する。より好ましいアルコキシアルキル基は、各々1個から6個の炭素原子を含むアルキル部分を有する「低級アルコキシアルキル」基である。そのようなラジカルの例は、メトキシエチル、エトキシメチル、メトキシメチル等を含む。さらに一層好ましいのは、各々のアルキル部分が1個から3個の炭素原子を有する低級アルコキシアルキル基である

[0087]

「アミノアルキル」の語は、1 個から約 1 0 個までの炭素原子を有し、それらのうちのいずれかが 1 個又はそれ以上のアミノ基で置換されていてもよい、直鎖又は分枝アルキル基を包含する。より好ましいアミノアルキル基は、1 個から 6 個の炭素原子と 1 個又はそれ以上のアミノ基を有する「低級アミノアルキル」基である。そのようなラジカルの例は、アミノメチル、アミノエチル、アミノプロピル、アミノブチル及びアミノヘキシルを含む。さらに一層好ましいのは、1 個から 3 個の炭素原子を有する低級アミノアルキル基である。

[0088]

「アミノアルキルアミノ」の語は、1個から約10個までの炭素原子を有し、それらのうちのいずれかがアミノ基上で置換されている、アミノアルキル基を包含する。より好ましいアミノアルキルアミノ基は、1個から6個の炭素原子を有する「低級アミノアルキルアミノ」基である。そのようなラジカルの例は、アミノメチルアミノ、アミノエチルアミノ

20

30

40

(75)

、アミノプロピルアミノ及びアミノブチルアミノを含む。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級アミノアルキルアミノ基である。

[0089]

「アミノアルコキシ」の語は、1個から約10個までの炭素原子を有し、それらのうちのいずれかが1個又はそれ以上のアミノ基で置換されていてもよいアルコキシ基を包含する。より好ましいアミノアルコキシ基は、1個から6個の炭素原子と1個又はそれ以上のアミノ基を有する「低級アミノアルコキシ」基である。そのようなラジカルの例は、アミノメトキシ及びアミノプロボキシを含む。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子を有する低級アミノアルコキシ基である。

[0090]

「アルキルカルボニルアミノアルキル」の語は、アルキルカルボニル基で置換されているアミノアルキル基を包含する。より好ましいアルキルカルボニルアミノアルキル基は、各々1個から6個の炭素原子を含むアルキル部分を有する「低級アルキルカルボニルアミノアルキル」基である。そのようなラジカルの例は、メチルカルボニルメチルアミノ等を含む。さらに一層好ましいのは、各々1個から3個の炭素原子を含むアルキル部分を有する低級アルキルアカルボニルミノアルキル基である。

[0091]

「アルキルカルボニル」の語は、アルキル基で置換されたカルボニル基を表わす。より好ましいのは、メチルカルボニル、エチルカルボニル及びプロピルカルボニルなどの、 C_1 $-C_5$ - アルキルカルボニル基である。

[0092]

「アルコキシアルキルカルボニル」の語は、1 個又はそれ以上のアルコキシ基で置換されたアルキルカルボニル基を表わす。より好ましいのは、メトキシメチルカルボニル等のような、 $C_1 - C_2 - \nabla$ ルコキシ $-C_1 - C_2 - \nabla$ ルキルカルボニル基である。

[0093]

「アリールカルボニル」の語は、フェニルカルボニルなどの、アリール基で置換されたカ ルボニル基を表わす。アリールカルボニル基は、このラジカルのアリール環部分でさらに 置換されていてもよい。

[0094]

「ヘテロアリールカルボニル」の語は、チエニルカルボニルなどの、ヘテロアリール基で 置換されたカルボニル基を表わす。「ヘテロアリールカルボニル」基は、このラジカルの ヘテロアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0095]

「アラルキルカルボニル」及び「アリールアルキルカルボニル」の語は、アラルキル基で 置換されたカルボニル基を表わす。より好ましいのは、ベンジルカルボニルなどの、フェ ニルー C_1 ー C_3 ーアルキルカルボニル基である。アラルキルカルボニル基は、アリール 環部分でさらに置換されていてもよい。

[0096]

「ヘテロシクリルアルキルカルボニル」の簡は、ヘテロシクリルアルキル基で置換されたカルボニル基を表わす。より好ましいのは、チェニルメチルカルボニル等のような、ヘテロシクリルー C_1 — C_3 — アルキルカルボニル基である。「ヘテロシウリルアルキルカルボニル基である。「ヘテロシウリルアルキルカルボニル」基は、このラジカルのヘテロシクリル環部分でさらに置換されていてもよい。

[0097]

「ヘテロアリールアルキルカルボニル」の語は、ヘテロアリールアルキル基で置換されたカルボニル基を表わす。より好ましいのは、ビリジルメチルカルボニル等のような、ヘアロアリールー C_1 ー C_3 ーアルキルカルボニル基である。「ヘテロアリールアルナルカルボニル」基は、このラジカルのヘテロアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0098]

「シクロアルキルカルボニル」の語は、シクロプロピルカルボニルなどの、シクロアルキル基で置換されたカルボニル基を表わす。より好ましいのは、C3-C6シクロアルキル

20

30

基を含む。「シクロアルキルカルボニル」基は、このラジカルのシクロアルキル環部分で さらに置換されていてもよい。

[0099]

「シクロアルキルアルキルカルボニル」の語は、シクロアルキルアルキル基で置換されたカルボニル基を表わす。より好ましいのは、シクロペンチルメチルカルボニルなどの、 C_3 $-C_6$ > 2 0 +

[0 1 0 0]

[0101]

「アルキルアミノアルキル」の語は、アルキルアミノ甚で置換されたアルキル基を包含する。より好ましいアルキルアミノアルキル基は、1個から6個の炭素原子のアルキル基を有する「低級アルキルアミノアルキル」基である。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子のアルキル基を有する低級アルキルアミノアルキル基である。適切なアルキルアミノアルキル基は、N-メチルアミノメチル、N,N-ジエチルアミノスチル、N,N-ジエチルアミノメチル等、メチル等のような、モノマはジアルキルでありうる。

[0102]

「アルキルアミノアルキルアミノ」の語は、アルキルアミノ基で置換されたアルキルアミノ基を包含する。より好ましいアルキルアミノアルキルアミノ基は、1個からさら6個の炭素原子のアルキル基を有する「低級アルキルアミノフルオルアミノ」基である。適切なアリルキルアミノアルキルアミノストストランストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノストルアミノスはジアルキルでありうる。

[0103]

「アリールアミノ」の語は、N-フェニルアミノなどの、1又は2個のアリール基で置換されたアミノ基を表わす。アリールアミノ基は、このラジカルのアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0104]

「ヘテロアリールアミノ」の語は、N ーチエニルアミノなどの、1又は2個のヘテロアリール基で置換されたアミノ基を表わす。「ヘテロアリールアミノ」基は、このラジカルのヘテロアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0105]

「アルキルアミノアルキル」の語は、アルキルアミノ基で置換されたアルキル基を包含する。より好ましいアルキルアミノアルキル基は、アミノ基に運結された、1 個から 6 個の炭素原子のアルキル基を有する「低級アルキルアミノアルキル」基である。さらに一層好ましいのは、1 個から 3 個の炭素原子のアルキル基を有する低級アルキルアミノ基である。適切なアルキルアミノ基は、N ーメチルアミノメチル、N 、N ージメチルアミノメチル、、N 、N ージエチルアミノメチル等のようなモノ又はジアルキルアミノでありうる。

[0106]

「シクロアルキルアミノアルキル」の語は、1 又は2 個のシクロアルキル基で置換されたアミノアルキル基を表わす。より好ましいのは、N ーシクロペキシルメチルアミノメケルなどの、 C_3 ー C_6 ーシクロアルキルアミノー C_1 ー C_3 ーアルキル基である。シクロアルキルアルキルアミノアルキル基は、このラジカルのシクロアルキル環部分でさらに置換

20

30

40

(77)

されていてもよい。

[0107]

「シクロアルキルアルキルアミノアルキル」の語は、1又は2個のシクロアルキルアルキル基を置換されたアミノアルキル基を表わす。より好ましいのは、 $N-シクロペキシルメチルアミノメチルなどの、<math>C_3-C_6$ -シクロアルキルー C_1-C_3 -アルキル基である。シクロアルキルアミノアルキルアミノアルキル基は、シクロアルキルアミノアルキル選ば、シクロアルキルアのできた監換されていてもよい。

[0108]

「アラルキルアミノ」及び「アリールアルキルアミノ」の語は、1又は2偶のアラルキル基で置換されたアミノ基を表わす。より好ましいのは、N - ペンジルアミノなどの、フェニル- C_1 - C_3 - アルキルアミノ基である。アラルキルアミノ基は、そのアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0109]

「ヘテロシクリルアルキルアミノ」の語は、1又は 2 個のヘテロシクリルアルキル基で置換されたアミノ基を表わす。より好ましいのは、N - チエニルメチルアミノ等のような、ヘテロシクリルー C_1 - C_3 - アルキルアミノ基を含む。「ヘテロシクリルアルキルアミノ」基は、このラジカルのヘテロシクリル環部分でさらに置換されていてもよい。

[0110]

「ヘテロアリールアルキルアミノ」の語は、1 又は2 個のヘテロアリールアルキル基で置換されたアミノ基を表わす。より好ましいのは、N - チェニルメチルアミノ等のような、ヘテロアリールー C_1 - C_3 - アルキルアミノである。「ヘテロアリールアルキルアミノ」基は、このラジカルのヘテロアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0111]

「N-アルキル-N-アリールアミノ」及び「N-アラルキル-N-アルキルアミノ」の 話は、それぞれ、1個のアラルキル基と1個のアルキル基で、又は1個のアリール基と1 個のアルキル基で、アミノ基に置換されたアミノ基を表わす。

[0112]

「アリールアミノアルキル」の語は、 1 又は 2 個のアリール基で置換されたアミノアルキル基を表わす。 3 より好ましいのは、 3 N ーフェニルアミノメチルなどの、アリールアミノー 3 C 3 アルキル基である。 アリールアミノアルキル基は、このラジカルのアリール 環部分でさらに置換されていてもよい。

[0113]

[0114]

「アラルキルアミノアルキル」及び「アリールアルキルアミノアルキル」の語は、1 又は2 個のアラルキル基で置換されたアミノアルキル基を表わす。より好ましいのは、N-ベンジルアミノメチルなどの、フェニルー C_1-C_3 -アルキルアミノー C_1-C_3 -アルキル基である。アラルキルアミノアルキル基は、そのアリール環部分でさらに置換されていてもよい。

[0115]

「アリールチオ」の語は、二価確責原子に連結された、6 — 1 0 個の炭素原子のアリール 基を包含する。「アリールチオ」の一例は、フェニルチオである。そのアリール部分がさ らに置換されていてもよい。

[0116]

「アラルキルチオ」の語は、二価硫黄原子に連結された、上述したようなアラルキル基を 担合する。より好ましいのは、フェニルー C_1 ー C_3 ーアルキルチオ基である。「アラル キルチオ」の一例は、ベンジルチオである。そのアリール部分がさらに置換されていても

20

30

40

50

よい。

[0117]

「アリールオキシ」の語は、酸素原子に連結された、上記で定義したような、場合により 置換されたアリール基を包含する。そのようなラジカルの例は、フェノキシを含む。

[0118]

「アラルコキシ」の語は、酸素原子を通して他のラジカルに結合されたオキシ含有アラル キル基を包含する。より好ましいアラルコキシ基は、上述したような低級アルコキシ基に 連結された、場合により圏換されたフェニル基を有する「低級アラルコキシ」基である。 そのアリール部分がさらに置換されていてもよい。

[0119]

「ヘテロアリールオキシ」の語は、酸素原子に連結された、上記で定義したような、場合 により置換されたヘテロアリール基を包含する。

[0120]

「ヘテロアリールアルコキシ」の語は、酸素原子を通して結合されたヘテロアリールアル キル基を包含する。より好ましいヘテロアリールアルコキシ基は、上述したような低級ア ルコキシ基に連結された、場合により置換されたヘテロアリールアルキル基を有する「低 級ヘテロアリールアルコキシ」基である。

[0121]

「アリールオキシアルキル」の語は、1 個から約1 0 個までの炭素原子の直鎖又は分枝ア ルキル基に連結されたアリールオキシ基を含むラジカルを包含する。より好ましいアリー ルオキシアルキル基は、1 個から6 個の炭素原子のアルキル部分を有する「低級フェニル オキシアルキル」基である。そのようなラジカルの例は、フェノキシエチル、フェノキシ メチル等を含む。さらに一層好ましいのは、1 個から3 個の炭素原子のアルキル部分を有 する低級アリールオキシアルキル基である。

[0122]

「ヘテロアリールオキシアルキル」の語は、1個から約10個までの炭素原子の直鎖又は分枝アルキル基に連結されたヘテロアリールオキシ基を含むラジカルを包含する。より好ましいヘテロアリールオキシアルキル基は、1個から6個の炭素原子のアルキル部分を有する「低級ヘテロアリールオキシアルキル」基である。そのようなラジカルの例は、ピリジルオキシエチル等を含む。さらに一層好ましいのは、1個から3個の炭素原子のアルキル部分を有する低級ヘテロアリールオキンアルキル基である。

[0123]

「ヘテロアリールアルキルオキシアルキル」の語は、1個から約10個までの炭素原子の 直鎖又は分枝アルキル基に連結されたヘテロアリールアルキルオキン基を含むラジカルを 包含する。より好ましいヘテロアリールアルキルキンルキル基は、1個から6個の炭 素原子のアルキル部分を有する「低級ヘテロアリールアルキルオキシアルキル」基である 。そのようなラジカルの例は、ビリジルメチルオキシメチル等を含む。さらに一層好まし いのは、1個から3個の炭素原子のアルキル部分を有する低級ヘテロアリールアルキルオ キシアルキル基である。

[0124]

「アラルキルオキシアルキル」の語は、1個から約10個までの炭素原子の直鎖又は分枝アルキル基に連結されたアラルキルオキシ基を含むラジカルを包含する。より好ましい下低 カルキルオキシアルキル基は、各々1個から6個の炭素原子のアルキルが分を有するでは、大マニルアルキルオキシアルキル」基である。そのようなラジカルの例は、ベンジルオキシエチル、フェニルエチルオキシメチル等を含む。さらに一層好ましいのは、各々1個から3個の炭素原子のアルキル部分を有する低級アラルキルオキシアルキル基である。

[0125]

「シクロアルキル」の語は、飽和炭素環式基を含む。好ましいシクロアルキル基は、 C_3 - C_6 環を含む。より好ましい化合物は、シクロペンチル、シクロプロピル及びシクロペキシルを含む。

20

30

40

[0126]

「含む」の語は、指示されている成分を含むが他の要素を排除せず、範囲が開かれている (open-ended)ことを意味する。

[0127]

本発明は、好ましくはメラノコルチン-4受容体のアゴニストである化合物を含む。

[0128]

本発明はまた、先に述べたものを含む、肥満が仲介する疾患状態の急性又は慢性的治療の ための薬剤の製造における、本発明の化合物又は医薬適合性のその塩の使用を含む。本発 明の化合物は、抗肥満薬の製造において有用である。本発明の化合物はまた、メラノコル チン受容体の拮抗作用を通して疾患を軽減する又は予防するための薬剤の製造においても 有用である。

[0129]

本発明は、少なくとも1つの医薬適合性の担体、補助薬又は希釈剤と共に、式 I から I V の化合物の治療上有効な量を含有する医薬組成物を含む。

[0130]

本発明はまた、肥満に関連する疾患を有する又はそのような疾患に感受性のある被験対象 を式 Iから IVの化合物の治療上有効な量で治療することを含む、前記被験対象において 肥満に関連する疾患を治療する方法を含む。

[0131]

(組合せ)

本発明の化合物は単独活性薬剤として投与することができるが、それらはまた、本発明の 1 又はそれ以上の化合物又は他の作用物質と組み合わせて使用することもできる。組合せ として投与するとき、それらの治療薬は、同時又は異なる時点で連続的に投与される別々 の組成物として製剤することができ、若しくは単一組成物として製剤することができる。

[0132]

本発明の化合物ともう1つ別の薬剤の使用を規定する場合の、「併用療法(co-therapy)」(又は「組合せ治療(combination-therapy)」)の語句は、薬剤の組合せの有益な作用を提供する治療プログラムで連続的に各々の薬剤を投与することを包含することを意図し、また同様に、固定された比率のこれらの活性物質を含む単一カプセルで、又は各々の薬剤について多数の別個のカプセルとしてのように、実質的に同時にこれらの薬剤を併用投与することを包含することを意図する。

[0133]

固定用量として製剤する場合、そのような組合せ製品は、許容される用量範囲内で本発明 の化合物を使用する。式 I の化合物はまた、組合せ製剤が不適切であるときは、既知の作 用物質と連続的に投与してもよい。本発明は投与の順序に関して限定されない;式 I から I V の化合物は、既知の薬剤の投与前又は投与後に投与してもよい。

[0134]

特に、本発明の化合物の投与は、当業者に既知の療法である、付加的な抗肥満薬又は食欲 調節剤と同時であってもよい。

[0135]

そのような作用物質は、CART (コカインアンフェタミン調節転写産物) アゴニスト、NPY (神経ペプチドY) アンタゴニスト、MC4 (メラノコルチン -4) アゴニスト、オレキシンアンタゴニスト、TNF (腫瘍壊死因子) アゴニスト、CRF 6間 学度質刺激ホルモン放出因子結合タンパク質) アンタゴニスト、ウロコルチンアゴニスト、P3アゴニスト、IVISH (メラニン細胞刺激ホルモン) アゴニスト、MCH (メラニン細胞刺激ホルモン) アブニスト、MCH (メラニン細胞連縮ホルモン) アブニスト、MCH (メラニンコースト、エマースト、ファゴニスト、ロートニン及、CCK (コレシストキニン) アゴニスト、セロトニン再取込み阻害因子、セロトニン及びノルアドレナリン再取込み阻害因子、5日T (セロトニン) アゴニスト、ボンベシンアゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、成長ホルモン、成長ホルモン放出化合物、TRH (甲状腺刺激ホルモン放出ホルモン) アゴニスト、UCP2又は3 (脱共役タンパク質2又

20

30

40

は 3) モジュレーター、レプチンアゴニスト、DA(ドーパミン)アゴニスト(プロモクリプチン、ドプレキシン)、リパーゼ/アミラーゼ阻害因子、PPARモジュレーター、RXRモジュレーター又はTR Pアゴニストから成る群より選択されうる。

[0136]

特にそのような作用物質は、レプチン、トピラメート、ププロピオン、デキサンフェタミ ン又はアンフェタミン、フェンフルラミン、デキフルラミン又はシブトラミン、 オルリスタット、マジンドール又はフェンテルミンを含む。

[0137]

さらに、本発明の化合物は、1又はそれ以上の抗高血圧薬と組み合わせて投与しうる。抗 高血圧薬の例は、アルプレノロール、アテノロール、チモロール、ピンドロール、プロプ ラノロール及びメトプロロールなどの 8 - 遮断薬、ベナゼプリル、カプトプリル、エナラ プリル、フォシノプリル、リシノプリル、キナプリル及びラミプリルなどの A C E (アン ギオテンシン変換酵素) 阻害薬、ニフェジピン、フェロジピン、ニカルジピン、イスラジ ピン、ニモジピン、ジルチアゼム及びベラパミルなどのカルシウムチャネル遮断薬、及び ドキサゾシン、ウラピジル、プラゾシン及びテラゾシンなどの α - 遮断薬、 P P A R v ア ゴニストを含むインスリン感作物質「グリタゾン(例えばトログリタゾン、プログリタゾ ン、エングリタゾン、MCC-555、BRL49653等)など」及びメトホルミン及 びフェンホルミンなどのビグアニド、インスリン又はインスリンミメティック、トルブタ ミド及びグリピジドなどのスルホニル尿素、グルコシダーゼ阻害薬、(アカルボースなど)、「HMG-CoAレダクターゼ阻害薬(ロバスタチン、シンバスタチン及びプラバス タチン、フルバスタチン、アトルバスタチン、及び他のスタチン)、金属イオン封鎖剤(sequestrants) (コレスチラミン、コレスチポル及び架橋デキストランのジ アルキルアミノアルキル誘導体)、ニコチニルアルコールニコチン酸又はその塩、増殖因 子ー活性化因子受容体(フェノフィブリン酸誘導体(ゲンフィブロジル、クロフィブレー ト、フェノフィブレート及びベンザフィブレート) などの x アゴニスト)、コレステロー ル吸収の阻害薬、例えば B-シトステロール及び(アシルCoA:コレステロールアシル トランスフェラーゼ)阻害薬、例えばメリナミド、プロブコール、ビタミンE及びサイロ ミメティック〕などのコレステロール低下薬、PPAR8アゴニスト、フェンフルラミン 、デキスフェンフルラミン、フェンテルミン、シプトラミン、オルリスタット又はP3ア ドレナリン作動性レセプタアゴニストなどの抗肥満性化合物、神経ペプチドYアンタゴニ スト (例えば神経ペプチドY5) などの摂食行動調節剤、GLaxoによるPPARu. アゴニスト、PPARvアンタゴニスト、フルオキセチン及びセルトラリンなどのセロト ニン再取込み阻害薬、MK-0677などの成長ホルモン分泌促進薬;及びシルデナフィ ル及びIC-351などのホスホジエステラーゼV(PDE-V)阻害薬を含む雄性及び / 又は雌性性機能障害の治療において有用な薬剤:フェントラミンメシレートなどのx2 アドレナリン作動性レセプタアンタゴニスト;及びアポモルフィンなどのドーパミンレ セプタアゴニストである。さらなる詳細については、Remington: The Sc ience and Practice of Pharmacy, 第19版、Genn aro編集、Mack Publishing Co., Easton, PA, 1995 が参照できる。

[0138]

本発明は、式ⅠからⅠⅤの化合物の製造のための方法を含む。

[0139]

20

30

40

性体の分離を最大にするように至適に選択されるキラルクロマトグラフィーカラムの使用 を含む。さらにもう1つの使用可能な方法は、本発明の化合物を活性化形態の光学的に元 神な酸と又は光学的に純粋なイソシアネートと反応ことによる、共有結合ジアス レオ 異性体分子の合成を含む。合成したジアステレオ異性体は、クロマトグラフィー、蒸 留、結晶化又は昇華などの従来の手段によって分離し、その後加水分解して鏡像異性的に 純粋な化合物を得ることができる。本発明の光学活性化合物は、同様に、活性な出発物質 を使用することによって入手できる。これらの異性体は、遊離酸、遊離塩基、エステル又 は塩の形態でありうる。

[0140]

本発明の化合物は、一般に、式 Iから IVの化合物ファミリーに含まれる、互変異性体を有しうる。

[0141]

医薬適合性のそれらの塩も、式IからIVの化合物のファミリーに含まれる。「医薬適合 性の塩」の語は、アルカリ金属塩を形成するため及び遊離酸又は遊離塩基の付加塩を形成 するために一般的に使用される塩を包含する。その塩の性質は、医薬適合性であることを 条件として、決定的に重要ではない。式ⅠからⅠⅤの化合物の適切な医薬適合性の酸付加 塩は、無機酸から又は有機酸から製造しうる。そのような無機酸の例は、塩酸、臭化水素 酸、ヨウ化水素酸、硝酸、炭酸、硫酸及びリン酸である。適切な有機酸は、脂肪族、環状 脂肪族、芳香族、アリール脂肪族、ヘテロ環式、炭素環式及びスルホンクラスの有機酸か ら選択され、その例は、ギ酸、酢酸、アジピン酸、酪酸、プロピオン酸、コハク酸、グリ コール酸、グルコン酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、アスコルビン酸、グルクロ ン酸、マレイン酸、フマル酸、ピルビン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、安息香酸、 アントラニル酸、メシル酸、4-ヒドロキシ安息香酸、フェニル酢酸、マンデル酸、エン ボン酸(パモ酸)、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、パント テン酸、2-ヒドロキシエタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、スルファニル酸、シク ロヘキシルアミノスルホン酸、ショウノウ酸、ショウノウスルホン酸、ジグルコン酸、シ クロペンタンプロピオン酸、ドデシルスルホン酸、グルコヘプタン酸、グリセロホスホン 酸、ヘプタン酸、ヘキサン酸、2-ヒドロキシ-エタンスルホン酸、ニコチン酸、2-ナ フタレンスルホン酸、シュウ酸、パルモイン酸、ペクチン酸、一渦硫酸、2-フェニルプ ロピオン酸、ピクリン酸、ピバルプロピオン酸、コハク酸、酒石酸、チオシアン酸、メシ ル酸、ウンデカン酸、ステアリン酸、アルギン酸、β-ヒドロキシ酪酸、サリチル酸、ガ ラクタル酸及びガラクツロン酸である。式 Iから IVの化合物の適切な医薬適合性の塩基 付加塩は、アルミニウム、カルシウム、リチウム、マグネシウム、カリウム、ナトリウム 及び亜鉛から作られる塩などの金属塩、又は、第一級、第二級及び第三級アミン、カフェ イン、アルギニン、ジエチルアミン、N-エチルピペリジン、アイスチジン(aisti d i n e) 、 グルカミン、イソプロピルアミン、リシン、モルホリン、 N - エチルモルホ リン、ピペラジン、ピペリジン、トリエチルアミン、トリメチルアミンなどの環状アミン を含む置換アミンを包含する有機塩基から作られる塩を含む。これらの塩はすべて、例え ば適切な酸又は塩基を式ⅠからⅠⅤの化合物と反応させることにより、本発明の対応する 化合物から従来の手段によって製造しうる。

[0142]

また、塩基性窒素含有基を、塩化、臭化及びヨウ化メチル、エチル、プロピル及びブチルなどの低級ハロゲン化アルキル、硫酸ジメチル、ジェチル、ジブチル及びジアミルのような硫酸アルキル、塩化、臭化及びヨウ化デシル、ラウリル、ミリスチル及びステアリルなどの長銀ハロゲン化物、臭化ベンジル及びフェネチルのようなハロゲン化アラルキル、その他のような作用物質で四級化することができる。それによって水溶性又は油溶性又は分散性生成物が得られる。

[0143]

医薬適合性の酸付加塩を形成するために使用しうる酸の例は、塩酸、硫酸及びリン酸のような無機酸、及びシュウ酸、マレイン酸、コハク酸及びクエン酸のような有機酸を含む。

他の例は、ナトリウム、カリウム、カルシウム又はマグネシウムなどのアルカリ金属又は アルカリ土類金属との塩又は有機塩基との塩を含む。

[0144]

そのような塩のさらなる例は、Bergeら、J. Pharm. Sci., 66, 1 (1977) の中に見出すことができる。

[0145]

一般的な合成手順

本発明の化合物は、下記のスキーム1から14の手順に従って合成することができ、その 中の置換基は、さらなる記述がある場合を除いて、上記の式1から1Vについて定義した とおりである。

[0146]

【化24】

[0147]

式 1 の化合物は、スキーム 1 に記載するような収束方式で製造しうる。保護アミノ酸 2 (式中、Pは保護基である)を、 $MeCl_2$ などの溶媒中のHOAT、EDC 及びDIEA などで、標準ペプチドカップリング条件を用いて習換ピペラジン 1 とカップリングと 1 に変されているか、若しくは文献の方法(1 R・M・Williams, 1 Synthesis 1 Coption 1 R・M・Williams, 1 Coption 1 Coption 1 Coption 1 R・M・Williams, 1 Coption 1 C

[0148]

【化25】

10

20

20

30

40

[0149]

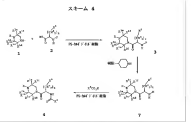
式中、P'が C_{1-4} アルキル(メチル又はエチルなど)、ベンジル又はアリル基を含む酸保護基である、アミノ酸エステル中間体5は、文献で広く記述されている方法によって合成できる。 R^2 L (L は脱離基である)とエステル5を、標準ベプチドカップリング条件下に置換酸などでカップリングし、その後エステル基P'を除去して、中間依6を得る

[0151]

式 I の化合物はまた、スキーム 3 に記載するような収束方式でも製造しうる。中間体 6 を標準ペプチドカップリング反応条件下でピペラジン 1 にカップリングすることにより、化合物 4 を得る。

[0152]

[化27]



[0153]

スキーム4に記載するような、式1の化合物を製造するための上述した化学の変法を用いて化学物質ライブラリーを作製することができる。ピペラジン1をPS-カルボジイミド

樹脂及びFMOC保護アミノ酸に加える。過剰のピペラジン1をPS-イソシアネート樹脂などで捕捉する。この反応混合物を、DMAP及びピペリジン-4-カルボン酸ポリアミン樹脂日Lを含むパイアル中にろ過する。PS-カルボジイミド樹脂とR 8 СО $_2$ 日を加える。その反応物をろ過し、過剰アミンをPS-イソシアネート樹脂などで捕捉する。その化合物を必要に応じて脱保護して、化合物4を生成する。当業者に既知の他の条件及び樹脂が使用できる。

[0154]

【化28】

[0155]

歯換ビペラジンは、スキーム5に示す方法などによって製造できる。2 ーフルオロニトロペンゼン8、DIEA、1ーペンジルビペラジン9及びDMFなどの溶媒を反応させて、ニトロフェニルビペラジン10を生成する。

[0156]

【化29】

[0157]

ペンゼンスルホンアミドビペラジンは、スキーム6に示す方法によって製造される。過剰のS n C 1_2 · 2 H_2 O δ 、 τ D τ

[0158]

[0159]

前記スルホン 1 2 を脱保護して遊離ビベラジン 1 3 を形成する。例えば、ビベラジンがベンジル保護されている場合は、そのベンジル基をM e O H などの溶媒中の 1 0 % P d / C 及び日 $C O _2 N H _4$ によって除去し、還流などで加熱して、スルホンアミド 1 3 を得る。

20

10

30

40

他の保護基を除去する方法は当業者に既知である。

[0160]

[化30]

[0161]

[0162]

[(E 3 1]

[0163]

式中、 R 2 が - C H $_2$ R 2 。 である式 I の化合物も、スキーム 8 に示すような収束方式で製造しうる。 C I C H $_2$ C I などの溶媒中の遊離アミン 7 及び D I E A などの塩基に、アルデヒドと N a B H (O A c) $_3$ などの還元剤を加えて、式中、 R 2 。 がアリール、 ヘテロシクリル 又はシクロアルキルである置換アミン 4 を生成する。この反応物を、 好ましくはほぼ室温に保持する。

[0164]

[化32]

10

20

[0165]

[0166]

[化33]

[0167]

[0168]

【化34】

20

10

[0169]

【0170】

[0171]

あるいは、式中、 R^2 が $-COR^8$ であり、及びYが CH_2 である、式Iのいくつかの種類の化合物は、スキーム12に示すように製造しうる。遊離酸25を、例えば最初に酸 2

10

20

30

5をクロロギ酸エチルなどで混合カーボネートに変換し、次にNaBH₄などでアルコール26に還元する2段階手順を用いて、アルコール26に還元することができる。このアルコール26をアルデヒド27に変換し(Dess Martin試薬、TPAPなどの試薬又はSwern酸化を使用して)、それを、酢酸の存在下などで置換アミンと55に反応させて、その後NaBH₃CNなどで還元して、アミン28を生成することができる。選択的に、前記アルデヒド27を有機金属試薬と反応させて、アルコール29を生成することができる。

[0172]

[化36]

[0173]

[0174]

【化37】

10

20

20

30

[0175]

[0176]

保護されたD-フェニルアラニン誘導体は市販されているか、若しくは文献の方法(R.M.Williams, Synthesis of Optically Active

 α - A m i n o A c i d s , P e r g a m o n P r e s s : O x f o r d , 1989) によって製造しうる。同様に、置換ビペラジンは、市販されているか、若しくは文献の方法によって製造できるか、若しくは類似化合物について記述されている文献の方法に従って製造しうる。 T I C 話導体は、W O O O / 7 4 6 7 9 号に述べられている方法などによって製造できる。ピペラジン誘導体は、W O 9 5 / 3 4 3 1 1 号に述べられている方法などによって製造できる。

[0177]

スキーム 1 から 1 4 の中で定義される出発化合物は、塩形成基が存在すること及び塩形態での反応が可能であることを条件として、必要に応じて保護形態で及び/又は塩の形態で官能基を伴って存在しうる。所望する場合は、式1 の1 つの化合物を塩にのよう1 つのし合物を塩に変換することができる;式1 の化合物を塩に変換することができる;式1 の化合物の塩を避離化合物又はもう1 つ別の塩に変換することができる;及び/又は式1 の異性化合物の混合物を個々の異性体に分離することができる。

[0178]

[0179]

式1から I V の化合物において 1 個又はそれ以上の他の官能基、例えばカルボキシ、ヒドロキシ、アミノ又はメルカプト基を、それらが反応に関与すべきではないので、保護する場合又は保護する必要がある場合、それらは、ペプチド化合物、そしてまたセファロスボリン及びペニシリン、ならびに核酸誘導体及び糖類の合成において通常使用される基である。

[0180]

保護基は、前駆物質中に既に存在してもよく、アシル化、エーテル化、エステル化、酸化

20

30

40

、加溶解分解、及び同様の反応のような、望ましくない副反応から当該官能基を保護しなければならない。自らは、例えば生理的条件に類似した条件下で、典型的には加溶解分解、還元、光分解によって又は酵素作用によって、容易に、すなわち望ましくない副反応を伴わずに、除去されること、及び最終産物中には存在しないことが保護基の特徴である。専門家は、いずれの保護基が上記及び下記で述べる反応に適するかを知っているか、若しくは容易に確立することができる。

[0181]

そのような保護基によるそのような官能基の保護、保護基自体、及びそれらの除去反応は 、例えば、I. F. W. McOmie, 「Protective Groups in Organic Chemistryl, Plenum Press, London a nd New York 1973, T. W. Greene, 「Protective Groups in Organic Synthesis J, Wiley, New Y ork 1981,「The Peptides」,第3巻(編集者: E. Grossと J. Meienhofer), Academic Press, London and New York 1981. [Methoden der organischen Chemiel (Methods of organic chemistry), Ho uben Weyl, 第4版、第15/1巻、Georg Thieme Verlag , Stuttgart 1974, H. −D. JakubkeとH. Jescheit, 「Aminosauren, Peptide, Proteine」(Amino aci ds, peptides, proteins), Verlag Chemie, Wein heim, Deerfield Beach及びBasel 1982, 及びJoche n Lehmann, 「Chemie der Kohlenhydrate: Mono saccharide und Derivatel (Chemistry of ca rbohydrates: monosaccharides and derivati

[0182]

どの標準参考文献の中に述べられている。

所望に応じて実施される付加的な工程段階において、反応に関与すべきでない出発物資の 自能基は、無保護形態で存在してもよく、若しくは、例えば「保護基」の下で上述した保 護基の1つ又はそれ以上によって保護されていてもよい。それらの保護基はその後、前記 で述べた方法に1つの従って完全に又は部分的に除去される。

ves), Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1974な

[0183]

塩形成基を有する式 I の化合物の塩は、それ自体既知の方法で製造しうる。式 I の化合物の酸付加塩は、酸又は適切な陰イオン交換試薬で処理することによって入手しうる。2個の酸分子を有する塩(例えばボーの化合物の二ハロゲン化物)は、I 化合物につき I 個の酸分子を有する塩(例えば一ハロゲン化物)にも変換することができる;これは、加熱して溶腫物にすることによって、若しくは例えば、高温で、例えば約130℃から約170℃で、高圧下に固体として加熱することによって実施でき、式 I の化合物の 1 分子につき 1 分子の酸が放出される。

[0184]

塩は通常、例えば適切な塩基性試薬、例えばアルカリ金属炭酸塩、アルカリ金属炭化水素 、又はアルカリ金属水酸化物、典型的には炭酸カリウム又は水酸化ナトリウムで処理する ことによって、遊離化合物に変換することができる。

[0185]

ここで述べるすべての工程段階は、既知の反応条件下で、好ましくは特定して述べる条件下で、好ましくは使用する試薬に対して不活性であり、これらを溶解することができる。 溶媒又は希釈剤の不在下又は通常は存在下に、触媒、縮合剤又は中和剤、例えばイオン、 後換体、典型的には、例えばH形態の、陽イオン交換体、の存在下又は不在下で、反応及び /又は反応物に依存して低温、標準温度又は高温で、例えば約−100℃から約190℃、 、好ましくは約−80℃から約150℃、例えば約−80℃から約60℃、室温、約−2

20

30

40

○ ℃から約40℃又は使用する溶媒の沸点で、大気圧下に又は、適宜に加圧した、密封容器内で、及び/又は不活性ガス体中で、例えばアルゴン又は窒素下で、実施することができる。

[0186]

塩は、それらが塩形成基を含む場合は、すべての出発化合物及び中間休中に存在してもよい。塩はまた、反応がそれによって妨げられないことを条件として、そのような化合物の 反応中に存在してもよい。

[0187]

一部の場合、典型的には水素化工程では、例えば個々の異性体の回収をより容易にする、 立体選択的反応を実施することが可能である。

[0188]

[0189]

本発明はまた、中間体としていずれかの段階で入手しうる化合物から出発して、足りない 段階を実施するか、若しくはいずれかの段階で肯定を中止するか、若しくは反応を供用する 出発物質を形成するか、若しくは反応性誘導体又は塩の形態の前記出発物質を停用するか 、若しくは本発明に従った工程によって入手しうる化合物を製造し、前記化合物をその場 で処理する形態の工程にも関する。好ましい実施形態では、上記で好ましいと述べた化合 物を導く出発物質から出発する。

[0190]

それらの塩を含む、式 I の化合物はまた、水和物の形態でも入手でき、若しくはそれらの 結晶は、例えば結晶化のために使用される溶媒(溶媒和物として存在する)を含みうる。

[0191]

新しい出発物質及び/又は中間体、ならびにそれらの製造のための方法も、同様に本発明 の対象である。好ましい実施形態では、そのような出発物質を使用し、好ましい化合物を 得ることができるように反応条件を選択する。

[0192]

本発明の出発物質は、既知であるか、市販されているか、若しくは当技術分野において既知である方法に従って又は既知の方法から類推して合成することができる。

[0193]

反応及び生じた反応産物の精製を実施する上で必要な技術は当業者に既知である。精製手順は、結晶化及び順相又は逆相クロマトグラフィーを含む。

[0194]

出発物質の製造において、反応に関与しない既存の官能基は、必要に応じて、保護すべき である。好ましい保護基、それらの導入及び除去は、上記又は実施例の中に述べられてい る。

[0195]

残りの出発物質はすべて既知であるか、既知の方法に従って製造できるか、若しくは市販 のものが入手できる;特に、それらは実施例の中で述べる工程を用いて製造することがで きる。

[0196]

下記の実施例は、式1からIVの化合物の製造方法の詳細な説明を含む。これらの詳細な 説明は本発明の範囲内であり、本発明の一部をなす、上述した一般合成手順を例示するも のである。

[0197]

これらの詳細な説明は例示のためにのみ提供するものであり、本発明の範囲の限定を意図 しない。

[0198]

異なる記載がない限り、すべての物質は市販品供給者から入手し、さらなる精製を行わず に使用した。空気又は水分感受性化合物を含むすべての反応は、窒素ガス体下で実施した 。すべての分量単位は重量割合であり、温度は、異なる記載がない限り、℃である。すべ ての化合物がそれらの指定された構造と一致するNMRスペクトルを示した。異なる記載 がない限り、反応は室温で実施した。

[0199]

下記の略語を使用する:

AtOH - 酢酸

A 1 H 3 -水素化アルミニウム

B n -ベンジル

Boc - tert-(プトキシカルボニル)-

ニルアラニン

Boc-L-Tic-OH - N-tert-(ブトキシカルボニル) -L-1.

2.3.4-テトラヒドロイソキノリン-3-カルボン酸 Boc-p-C1-D-Phe-OH - N-tert-(プトキシカルボニル)

- パラークロロー D - フェニルアラニン

B O P - C 1 -ビス(2-オキソー3-オキサゾリジニル)ホスフィン酸クロリ

CBZ-N - カルボベンジルオキシ

CH₂Cl₂ - ジクロロメタン

C 1 C H 2 C H 2 C I - 二塩化エチレン

CH 2 CN -アセトニトリル

c h x 1 -シクロヘキシル

Cond -濃縮

cyp - シクロプロピル

DIEA -N. N - ジイソプロピルエチルアミン

DMAP -4 - ジメチルアミノピリジン

DME -エチレングリコールジメチルエーテル

DMF -ジメチルホルムアミド

EDC -1-エチル-3-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]カルボジイミド 40 ヒドロクロリド

E t 2 O = ジエチルエーテル

EtOAc -酢酸エチル

EtOH -エチルアルコール

Fmoc -N- (9-フルオレニルメトキシカルボニル)-

g -

h -時間

H 2 -水素

H 2 O -H 2 O 2 -過酸化水素

ゲラム

50

10

20

```
HCO_2NH_4 - ギ酸アンモニウム
H C 1 - 塩酸
          1-ヒドロキシ-7-アザベンゾトリアゾール
HOAT -
HOBT -
          1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物
H_3 P O_4 =
           リン酸
HPIC -
          高圧液体クロマトグラフィー
K 2 C O 3 -
           炭酸カリウム
LDA —
        リチウムジイソプロピルアミド
LiOH -
          水酸化リチウム
LiAlH<sub>4</sub> - 水素化アルミニウムリチウム
                                                  10
      ミリグラム
        ミリリットル
m 1 -
min -
        分
          メチルアルコール
MeOH -
Na<sub>2</sub> CO<sub>3</sub> -
            炭酸ナトリウム
NaH -
        水素化ナトリウム
NaOH - 水酸化ナトリウム
NaBH<sub>3</sub>CN - シアノ水素化ホウ素ナトリウム
NaBH(OAc)<sub>3</sub> - トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム
NaHCO<sub>3</sub> - 炭酸水素ナトリウム
                                                  20
NaHMDS -
            ナトリウムビス (トリメチルシリル) アミド
NaH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> -
             一塩基リン酸ナトリウム
Na<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> -
            硫酸ナトリウム
       窒素
N H 3 - アンモニア
(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> - 硫酸アンモニウム
NH4OAc -
            酢酸アンモニウム
          塩化アンモニウム
NH4CI -
Pd/C - 活性炭担持型パラジウム
ps - ポリスチレン
                                                  30
phe –
        フェニルアラニン
       室 温
RT -
Satd — 飽和
S i O 2 -
          シリカ
SnC1。・2H。O - 二水和塩化第二スズ
soln –
         溶液
TEA -
         トリエチルアミン
T H F -
        テトラヒドロフラン
        テトラヒドロイソキノリンカルボン酸
TPAP -
         過ルテニウム酸テトラプロピルアンモニウム
                                                  40
TLC - 薄層クロマトグラフィー
分取 H P L C (TF A 緩衝液): 異なる記載がない限り、TF A 緩衝液を使用して分取 H
PLCによって精製した化合物は、YMC-ODS AM(150×20mm、5ミクロ
ン粒径)カラムにおいて、20m L/分の流速で実施した。使用した溶離液は、H。0中
10%から100%CH<sub>3</sub>CNで7分間、その後100%CH<sub>3</sub>CNで3.5分間であっ
```

分取 H P L C (A c O H 緩衝液): A c O H を緩衝液として使用するときは、次の方法を使用した。 Y M C - O D S A M (150×20 mm、5 ミクロン粒径) カラム、20 m L / 分の流速。使用した溶離液は、H₂ O 中 10% から100% C H₃ C N で 6分間、そ

た。どちらの溶媒も0.1% TFA で緩衝した。

[0200]

20

30

40

50

の後 1 0 0 % C H $_3$ C N で 3 . 5 分間であった。どちらの溶媒も 0 . 1 % A c O H で緩衝した。

[0201]

[化38]

[0202]

1-(2-ニトロフェニル)-4-ベンジルピペラジン

【0203】 【化39】

調製 I (a)



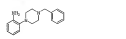
[0204]

1-(2-ニトロフェニル)-4-ベンジルピペラジン

[0205]

【化40】

調製Ⅱ



[0206]

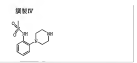
【0207】

NH NH N

[0208]

(メチルスルホニル) {2 - [4 - ベンジルピペラジニル] フェニル} アミン 磁気撹拌子を備えた丸底フラスコに、C 1 C 1_2 C 1_2 C 1_2 C 1_3 C 1_4 C 1_4 C 1_5 C $1_$

【化42】



[0210]

[0211]

10

20

40

20

30

40

【化43】

[0212]

[0213]

细型VI

ON THE NEW YORK OF THE SECOND SECOND

[0214]

. 13. [0215]

【化45】

[0216]

(2R)-2-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-[4-(2-ニトロフェニル)) ピペラジニル] プロパン-1-オン

磁気撹拌テを備えた丸底フラスコに、1-(2--107x-10) ピペラジン(xムカーケミ (Emka-Chemie) (1.0g、4.8mmol) 、 CH_2 Cl_2 (10 m L) 2mx3、 反応混合液を 5 分間撹拌した。N-Boc-p-Cl-D-Phe-OH (ペプテック社 (Peptechemole) (Archaulle) (Archaulle

【0217】

10

20

30

40

[0218]

3 4 H 3 8 C I N 5 O 6 に関する計算値: 6 4 7 . 2 5 。 【 0 2 1 9 】

【化47】

10

20

[0220]

 $t\ e\ r\ t\ -\ J$ テル 3 - (N - { (1R) - 2 - [4 - (2 - アミノフェニル) ピペラジニル] - 1 - [(4 -) - D I D フェニル) メチル - 2 - オキソエチル | カルバモイル - (3 S) - 1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロイソキノリン - 2 - カルボキシレート 調製 I I の手順にしたがって、 t e r t - ブチル 3 - (N - { (1R) - 2 - [4 - (2 - アミノフェニル) ピペラジニル] - 1 - [(4 -) D I フェニル) メチル - 2 - オキソエチル | カルバモイル - (3 S) - 1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロイソキノリン - 2 - カルボキシレートを、 E t O H (1 0 m L) 中の t e r t - ブチル 3 - (N - { (1R) - 2 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 - | 1 -

(98)

[0221]

【化48】

調製X NO₂ N-Boc

30

40

[0222]

 $tert-プチル 4-(2-ニトロフェニル) ビベラジンカルボキシレート 磁気撹拌子を備えた 1 L の丸底フラスコに、1-(2-ニトロフェニル) ーピペラジン (エムカケム (E m k a c h e m)) (7.2 g、35 m m o 1)、ジー tertープチルジカルボキシレート (11 g、52 m m o 1) (アルドリッチ (A l d r i c h)) およびTHF (500 m L) 中のDMAP (触媒量) (アルドリッチ (A l d r i c h)) を加え、反応液 を 1 8 時間撹拌し、ついで i n va c u o にて濃縮した。得られた未精製物質を 500 m L の E t O A c 中に溶解し、各 400 m L の 10 % クエン酸 (2 ×)、10% Na H C O 3、H 2 O および食塩水で洗浄した。有機層を分離し、Na 2 S O 4 上で乾燥させ、濾過し、i n va c u o にて濃縮して、望む物質を得た(6.4 g)。MS(E S I、陽イオン) m / z:30 6 (M - H)。 C <math>_1$ 5 H $_2$ 1 N $_3$ O 4 に関する計算値:307.15。

[0223]

【化49】

[0224]

[化50]

類製XI



[0226]

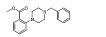
t e r t - ブチル $4 - \{2 - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル } - ピペラジンカルボキシレート$

 $t\ e\ r\ t\ -\ \mathcal{T}$ チル 4 - {2 - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} - ピペラジンカルボキシレートを、 $t\ e\ r\ t\ -\ \mathcal{T}$ チル 4 - (2 - アミノフェニル) ピペラジンカルボ キシレート (4. 4 g、 1 6 m m o 1) 、塩化メタンスルホニル (1. 4 m L、 1 8 m m o 1) およびDIEA (ピリジンの代わり) (3. 1 m L、 1 8 m m o 1) を用いて、国製 I I I に関する手順にしたがって調製した。未精製物質を、フラッシュクロマトグラフィー (SiO₂、4:1 へキサン:E t O A c) によって精製し、i n vacuoにて濃縮して、望む化合物を存た(4. 1 g)。MS(ESI、陽イオン) m / z:3 5 6 (M + H)、(ESI、除イオン) m / z:3 5 6 に関する計算値:3 5 5 . 1 6。

[0227]

【化51】

調製火皿



[0228]

メチル 2 - [4 - ベンジルピペラジニル] ベンゾエート 磁気撹拌子を備えた250mLの圧力ボトルに、メチル 2 - フルオロベンゾエート(ラ ンカスター シンセシス社(Lancaster Synthesis Inc.)) (3.0g、20mmol)、1 - ベンジルピベラジン(アルドリッチ(Aldrich)

50

40

10

20

)(3.8g、22mmol)およびDMF(100mL)中の K_2 CO $_3$ (3.0g、22mmol)を加えた。この混合液を150℃に 12時間熱した。RTまで冷却した後、反応液を、EtOAc(100mL)で希釈し、 H_2 Ocを加えた。 有機層を分配し、 H_2 O、食塩水にて洗浄し、 Na_2 SO $_4$ 上で乾燥させ、濾過し、i n vacuoにて濃縮して、褐色油を得た。未精製物質をカラムクロマトグラフィー(4:1 ヘキサンー EtOAc)によって精製して、表題化合物を白色泡として得た(3.6g)。MS(ESI、陽イオン)m/z 311 (M+H)。C $_{19}$ H $_{22}$ N $_{20}$ O $_{20}$ に関する計算値:310、17。

[0229]

調製XIV

[0230]

メチル 2-ピペラジニルベンゾエート

表題化合物を、メチル 2- [4-ペンジルビペラジニル] ペンゾエート(2. 8 g、8. 9 mm o 1)、1 0 % P d / C (アルドリッチ (A l d r i c h)) (9 4 0 m g)、 および H C O $_2$ N H $_4$ (2. 8、4 4 m m o 1)を用いることで、調製 I V にて記述した手順にしたがって調製した。表題化合物を、無色油として単離した(1. 7 5 g)。 M S (E S I、陽イオン) m / z : 2 2 1 (M+H)。 C $_1$ $_2$ H $_1$ 6 N $_2$ O $_2$ に関する計算値:2 2 0 . 1 2 。

[0231]

[化53]

調製XV

30

40

10

20

[0232]

メチル 2-(4-{(2R)-2-[(tert-ブトキシ)カルボニルアミノ]-3 -(4-クロロフェニル)プロパノイル}ピペラジニル)ベンゾエート

[0233]

【化54】

20

調製XⅥ

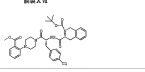
[0234]

メチル 2 - {4 - [(2R) - 2 - アミノ - 3 - (4 - クロロフェニル) プロパノイル | ピペラジニル} ベンゾエート

磁気撹拌子を備える $25\,\mathrm{mL}$ の丸底プラスコに、メチル 2 - (4 - {(2R) - 2 - 2 (tert- プトキシ) カルボニルアミノ] - 3 - (4 - 2 - 1 ロコフェニル) プロバノイル - ピペラジニル) ベンゾエート (3.2g、6.4 mmol) を加えた。 - 1 COA c中の - HCl の飽和溶液 (15 - 1 L) を加え、混合液を、室温にて1時間撹拌した。表題化合物を、塩酸塩として、濾過によって、白色泡として単離した(2.6g)。 MS(ESI、 を、塩酸塩として、濾過によって、白色泡として単離した(2.6g)。 MS(ESI、 1.15。

【0235】 【化55】

調製XVI



[0236]

メチル $2-\{4-[(2R)-2-(\{3S\})-2-[(tert-ブチル) オキシカ 30 ルポニル] (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル) <math>\}$ カルポニルアミノ) -3-(4-クロロフェニル) プロパノイル] ピペラジニル $\}$ ベンゾエート

[0237]

【化56】

調製XW

[0238]

 $2-\{4-[(2R)-2-(\{(3S)-2-[(tert-ブチル) オキシカルボニル](3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル)\}カルボニルアミノ)-3-(4-クロロフェニル)プロパノイル]ピペラジニル}安息香酸$

[0239]

超型 V IV

[0240]

10

20

30

40

[0241] [化58]

調製XX



[0242]

フルオレン-9-イルメチル (3 R) -3- (N- { (1 R) -1- [(4 - クロロフェ ニル) メチル1 - 2 - 「4 - (2 - ニトロフェニル) ピペラジニル1 - 2 - オキソエチル トカルバモイル) - 1、2、3、4-テトラヒドロイソキノリン-2-カルボキシレート $N - \{ (1R) - 1 - [(4 - \rho p p p p p r = h) \} \}$ ニル) ピペラジニル1 - 2 - オキソエチルト (tert-ブトキシ) カルボキシアミド (1. 4 g、2. 8 m m o 1) を、調製 X V I にて記述したように、E t O A c 中飽和 H C 1にて処理した。得られた未精製物質を、EtOAcにて希釈し、飽和NaHCO。溶液 で洗浄した。有機層を分離し、Na。SO。上で乾燥させ、濾過し、in vacuoに て濃縮した。この試料(1.05g、2.50mmo1)を、1-(3-ジメチルアミノ ピロピル) - 3 - エチルカルボジイミド メチオジド (アルドリッチ (Aldrich)) (1.6g、5.5mmol) およびHOAT (370mg、2.7mmol) を用い て、調製XIXに関する手順によって、N-Fmoc-D-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロイソキノリン-3-カルボン酸(1.1g、2.7mmol)(ペプテック(Pept ech))に結合させた。未精製化合物を、定量的収率にて得た(2.2g)。MS(E SI、陽イオン) m/z:770 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:768 (M - H) 。 C 4 4 H 4 0 C 1 N 5 O 6 に関する計算値: 7 6 9 . 2 7 。

[0243] [化59]

調製XXI



[0244]

 10

20

30

A c : ヘキサン)によって精製し、in vacuoにて濃縮して、望む化合物を得た(770 mg)。MS(ESI、陽イオン) m/z:740 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:738 (M-H)。 C $_4$ $_4$ $_4$ $_2$ C IN $_5$ O $_4$ に関する計算値:739.29。

【0245】 【化60】

調製XXI

[0246]

【0247】

調製XXII

40

10

20

30

[0248]

(2R)-2-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-[4-(2-ニトロフェニル)) ピペラジニル] プロパン-1-オン

調製 X V I の合成に関して記述した手順を用いて、塩酸 (2 R) - 2 - アミノー 3 - (4 - クロロフェニル) - 1 - [4 - (2 - ニトロフェニル) ピペラジニル] プロパン - 1 - オンを、N - ((1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - [4 - (2 - ニ

20

30

40

【化62】

調製XXIV

[0250]

[0251]

(実施例1)

[0252]

[化63]

[0253]

20

ーオキソエチル] カルバモイル | -1 , 2 , 3 , 4 ーテトラヒドロイソキノリンー 2 ーカルボキシレート (240 mg 、0 . 290 mm o I) を加えた。この溶液を、トリス (2 ーアミノエチル) アミノ (220 μ I 、 1 . 4 mm o I) (アルドリッチ (Λ I d r i c h)) で処理し、1 . 5 時間競拌した。反応液を、C H $_2$ C I $_2$ にて布釈し、食塩水で i 冷した。有機層を分離し、リン酸ナトリウム緩衝液 (1 M、p H 5 . 5) で洗浄し、N a $_2$ S O $_4$ 上で乾燥させ、濾過し、i n $_2$ v a c u o にて濃縮した。未精製産物をフラッシュカラムクロマトグラフィー (S i O $_2$ 、C H $_2$ C I $_2$ 中 I 1 % Me O H) によって付割で、 2 地域でを得た(1 5 0 mg)。精製化合物をH $_2$ O 中に溶解し、過剰の A c O H で処理し、 淀結乾燥して酢酸塩を得た。MS (ESI、陽イオン) m/ $_2$: 5 9 6 ($_2$ H H) 、(ESI、陰イオン) m/ $_2$: 5 9 4 ($_3$ H H)。 C $_3$ 0 H $_3$ 4 C I N $_5$ O 4 S に関する計算値: $_4$ 9 5 2 0 0 8 解析、C $_3$ 0 H $_3$ 4 C I N $_5$ O 0 5 3 3 c 1 5 5 3 3 。結果:C 、 $_5$ 8 0 1 1 H 、 $_5$ 5 6 3 7 N 、1 0 . 8 3 ; C I 、 $_5$ 5 . 4 9 3 。

【0254】 (実施例2)

[0255]

【化64】

[0256]

N - [(1 R) - 1 - [(3 , 4 - \varnothing 0 - 0 - 0 - 1 - 2 - (4 - 4 - 1

N- [(1 R) - 1 - [(3 , 4 - ジクロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - $\{2 - [$ (メチルスルホニル)アミノ] フェニル | ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] (t e r t ープトキシ)カルボキシアミドを、(メチルスルホニル)(2 - ピペラジニルフェニル アミン ハイドロクロライド(8 0 0 m g 、2 . 8 m m o l)、N - B o c - D - 3 , 4 - ジクロロフェニルアラニン(9 3 0 m g 、2 . 8 0 m m o l)(ペプテック(P e p t e c h))、D I E A (4 8 0 μ I 、 2 . 8 0 m m o l)、E D C (1 . 6 6 g 、5 . 6 0 m m o l),H O A T (4 0 0 m g 、3 . 0 m m o l) 表はび D M F (1 0 m L)を用いて、調製 X I X に関する手順にしたがって調製した。未精製産物を、フラッシュクロマトグラフィー(S i O $_2$ 、 $_1$: 1 へキサン:E t O A c)によって精製し、i n v a c u o にて 濃縮して、望む化合物(1 . 0 g)を得た。M S (E S I 、陽イオン) m / z :5 7 1 (M + H)、(E S I 、陰イオン) m / z :5 7 1 (M + H)。C $_2$ S に関する計算値:5 7 0 . 1 5 。

[0257]

工程2

20

30

40

 $_4$ 上で乾燥させ、濾過し、in vacuoにて濃縮した(700mg)。MS(ESI、陽イオン)m/z:471 (M+H)、(ESI、陰イオン)m/z:469 (M-H)。 C₂₀ H₂₄ Cl₂ N₄ O₃ Sに関する計算値:470.09。解析、C₂₀ H₂₄ Cl₂ N₄ O₃ Sに関する計算値:470.13;N、11.88;Cl、15.04。結果:C、50.66;H、5.14;N、11.51;Cl、15.11。

[0258]

工程3

[0259]

工程 4

【0260】(実施例3)

[0261]

【化65】

[0262]

20

30

40

メチルスルホニル) アミノ] フェニル | ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] アゼチジン- 3 - イルカルボキシアミド

工程1

[0263]

工程2

[0264]

(実施例4)

[0265]

【化66】

[0266]

工程1

 $\begin{aligned} & N - \left[\; \left(\; 1 \; S \right) - 1 - \left[\; \left(\; 4 - \phi \, \text{D} \, \text{D} \, \text{T} \, \text{T} \, \text{T} \, \text{L} \right) \; \right. \\ & \left. \mathsf{X} \, \mathcal{N} \, \text{A} \, \mathcal{N} \, \text{T} \, \mathcal{N} \, \right) \; \middle[\; \mathcal{N} \, \mathcal{O} \, \mathcal{$

20

30

40

E A (550 μ I, 3. 16 m m o I)、1 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 3 - エ チルカルボジイミド メチオジド (1. 9 g、6.5 m m o I)、H O A T (440 m g 3.2 m m o I) および D M F (30 m L) を用いて、測製 X I X に関する手順にしたがって調製した。未精製物を、フラッシュクロマトグラフィー(SiO2、1:1 ヘキサン: E t O A c)によって精製し、望む化合物を得た(1. 1 g)。M S (E S I、陽イオン) m / z:5 3 7 (M + H)、(E S I、除イオン) m / z:5 3 7 (M + H)、(E S I、除イオン) m / z:5 3 5 (M - H)。 C_{2} \in H $_{2}$ \in C $_{1}$ \in S \in C $_{2}$ \in H $_{2}$ \in C \in S \in S \in C \in S \in S

[0267]

工程 2

(2S) $-2-アミノ-3-(4- クロロフェニル) -1-(4-{2-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}ピペラジニル)プロパン-1-オン(1.1 g、2.1 mm o 1)を、調製 X V I に関する手順にしたがって、工程1 の物質より調製した。待機所を分離し、N a 2 S O 4 上で乾燥させ、濾過し、in vacuoにて濃縮し、望む化合物を得た(823 m g)。M S (E S I、陽イオン) m/z:437 (M+H)、(E S I、陰イオン) m/z:437 (M+H)、(E S I、陰イオン) m/z:437 (M+H)、(E S I、陰イオン) m/z:435 (M-H)。C 2 0 H 2 5 C I N 4 O 3 S に関する計算値:436.13。解析、C 2 0 H 2 5 C I N 4 O 3 S : C、5 4 .98; H、5.77; N、12.82; N、12.82; N、12.68。【0 2 6 8】$

工程 3 tertープチル (3 S) -3 - {N-[(1 S) -1-[(4-クロロフェニル)メチル] -2-(4-{2-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル} ピペラジニル) -2-オキソエチル] カルバモイル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン-2-カルボキンレートを、Boc-L-Tic-OH(250mg、0.91mmol)、1-(3-ジメチルアミノブロピル) -3-エチルカルボジイミド メチオジド (5 40mg、1.8mmol)、 HOAT (140mg、1.0mmol) およびDMF(25mL) を用いて、調製 X I X に関する手順にしたがって、(2 S) -2-アミノ-3-(4-クロロフェニル) -1-(4-{2-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル} ピペラジニル) プロパン-1-オン(工程2) (3 80mg、0.87mmol) か思した。未精製物質を、定量的収率で得、さらに精製はせずに使用した。MS(ESI、陽イオン) m/z:696 (M+H)、(ESI、除イオン) m/z:696 (M+H)、(ESI、除イオン) m/z:696 (M-H)。С35 H₄2 CIN $_{\rm S}$ 0 6 S に関する計算値:695.25。

工程 4

 $\Gamma = \frac{1}{2}$ ((3.5) (3.-1 , 2 , 3 , 4.- 7 トラヒドロイソキノリル)) - N - [(1.5) - 1 - [(4.- 4.5 - 2 - [(4.- 4.5 - 2 - [(4.- 4.5 - 2 - 1 (4.- 4.5 - 2 - 1 (4.- 4.5 - 2 - 1 (4.- 4.5 - 2 - 1 (4.- 4.5 - 2 - 1 (4.- 4.5 - 2 - 1 (4.- 4.5 - 2 - 2 - 1 (4.- - 2 - 2 - 1 (4.- - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 4 - 3 - 3 - 3 - 4 - 3 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 3 - 4 - 4 - 5 - 5 - 6 - 4 - 4 - 5 - 6 - 4 - 4 - 5 - 6 - 4 - 4 - 5 - 6 - 6 - 4 - 4 - 5 - 6 - 6 - 4 - 5 - 6 - 7 - 9 - 1 - 7 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 9 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 2 - 1 - 2 - 1 - 2 - 1 - 2 - 1 - 2 - 1 - 2 - 1 - 2 - 1 - 2 - 3 - 2 - 3 - 2 - 3

実施例5から7

一般手順:

(a) 25 m L のペプチド管に、P S - カルボジイミド樹脂(アルゴノート テクノロジ

ーズ (Argonaut Technologies)) (1mmol/g) (800m g、0.8mmol)、Fmoc-保護アミノ酸(0.4mmol) および前もって遊離 塩基とした (メチルスルホニル) (2-ピペラジニルフェニル) アミン塩酸 (0.2 mm o 1) を加えた。管を 4 8 時間振とうし、 P S - イソシアネート樹脂 (アルゴノート テ クノロジーズ (Argonaut Technologies)) を各管に加えた (1. 76mmol/g) (500mg、0.9mmol)。48時間振とうした後、混合物を 、DMAP (50mg、0.5mmol) およびピペリジン-4-カルボン酸ポリアミン 樹脂HL(ノバ バイオケム(Nova Biochem))(0.7mmol/g)(1g、0.7mmol)を含むシンチレーションパイアル内に濾過し、さらに48時間振 とうした。これらの反応混合液を、PS-カルボジイミド樹脂(アルゴノート テクノロ ジーズ (1 m m o l / g) (8 0 0 m g 、0 . 8 m m o l) およびBoc-L-Tic-OH (100mg、0.36mmol)を含む、10mLシンチレーションバイアル内に 濾過した。

[0271]

(b) これらのバイアルを、48時間振とうした。各バイアルに、PS-イソシアネート 樹脂(アルゴノート テクノロジーズ(Argonaut Technologies)) (1.76mmol/g) (1g、1.76mmol) を加え、48時間振どうを続け た。溶液を濾過し、in vacuoにて濃縮し、CH2Cl2中の30% TFAにて 、1.5時間処理した。溶媒をin vacuoによって除去し、得られた未精製産物を 、プレパラティブHPLCによって精製して、産物のTFA塩を得た。

[0272]

(実施例5)

[0273]

【化67】

30

10

20

[0274]

 $N - [(1R) - 1 - [(4 - x) + x) + y + y] - 2 - (4 - \{2 - [(x + y) + y) + y + y] - 2 - (4 - \{2 - [(x + y) + y) + y + y + y])$ ルスルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]((38)(3 -1.2.3.4-テトラヒドロイソキノリル)) -カルボキシアミド MS (ESI、陽イオン) m/z:592 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 90 (M-H)。C31 H37 N5 O5 Sに関する計算値: 591. 25。

[0275]

(実施例6)

[0276]

【化68】

20

30

40

[0277]

N - [(1 R) - 2 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル)アミノ] フェニル} ピペラジニル)- 2 - 3 + 3 + 1 - 4 + 4 + 6 + 9 + 7 + 9 +

[0278]

(実施例7)

[0279]

[0280]

 $N = \begin{bmatrix} (1 R) - 2 - (4 - \{2 - [(x \ne h x \lambda h x = h) \ r \ne J] \ T x = h) \ \forall \vec{x} \ne \vec{y} \ = \lambda h \end{bmatrix}$ $-\lambda h = \lambda h + \lambda$

MS (ESI、陽イオン) m/z:612 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:610 (M-H)。C34 H37 NsO4 Sに関する計算値:611.26。

[0281]

実施例8から16

[0282]

(実施例8)

[0283]

[化70]

[0284]

(112) スルホニル) アミノ1 フェニル) ピペラジニル) -2- オキソエチル1 -2- アミノアセ タミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:494 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:4 92 (M-H)。C,, H, & CIN, O, Sに関する計算値: 493.16。

[0285]

(実施例9) [0286]

【化71】

[0287]

スルホニル) アミノ1 フェニル) ピペラジニル) -2-オキソエチル1 ((28) (2-ピペリジル))カルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:548(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 46 (M-H)。C26 H34 CIN5 O4 Sに関する計算値: 547. 20。

[0288]

(実施例10)

[0289]

【化72】

30

10

20

[0290]

スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1-3-アミノプロ パンアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:508(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 06 (M-H)。C23 H30 CIN5 O4 Sに関する計算値:507.17。

[0291]

(実施例11)

[0292]

[化73]

[0293]

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 5 0 8 (M + H) 、 (E S I 、陰イオン) m / z : 5 0 6 (M - H) 。 C $_2$ 3 H $_3$ 0 C I N $_5$ O $_4$ S に関する計算値: 5 0 7 . 1 7 。

[0294]

(実施例12) 【0295】 【化74】

M S (E S I、陽イオン) m / z : 5 8 4 (M+H) 、(E S I、陰イオン) m / z : 5 8 2 (M-H) 。 C 2 9 H 3 4 C I N 5 O 4 S に関する計算値: 5 8 3 . 2 0 。

【0297】 (実施例13)

[0298]

【化75】

30

10

20

[0299]

MS (ESI、陽イオン) m/z:548 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:546 (M-H)。C26 H34 CIN5 O4 Sに関する計算値:547.20。

[0300]

(実施例14)

[0301]

【化76】

[0302]

N-[(1R)-1-[(4-)22222)] メチル] $-2-(4-{2-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) <math>-2-$ オキソエチル] (2S)-2-アミノ-3-イミダゾール-4-イルプロパンアミド

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 5 7 4 (M+H)、(E S I 、陰イオン) m / z : 5 7 2 (M-H)。 C _{2 6} H _{3 2} C I N ₇ O ₄ S に関する計算値: 5 7 3 . 1 9。

[0303]

(実施例15) 【0304】 【化77】

[0305]

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - 〔2 - [(メチル スルホニル)アミノ] フェニル〕ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] - 4 - アミノブタ ンアミド

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 5 2 2 (M + H) 、 (E S I 、陰イオン) m / z : 5 2 0 (M - H) 。 C $_2$ 4 H $_3$ 2 C I N $_5$ O $_4$ S に関する計算値: 5 2 1 . 1 9 。

[0306]

(実施例16)

【0307】 【化78】

[0308]

MS(ESI、陽イオン) m / z : 5 2 0 (M+H)、(ESI、陰イオン) m / z : 5 1 8 (M-H)。 C $_2$ 4 H $_3$ 0 C I N $_5$ O 4 Sに関する計算値: 5 1 9 . 1 7 。

【0309】 実施例17から18

[0310]

一般手順: $10\,\mathrm{mL}$ の ν ンチレーションパイアルに、好ましい酸を加えたテトラフルオロフェノール樹脂(TFP)(IRORI Inc.)(0.96mmol/g)(125mg、0.12mmol)およびDMF(2mL)中の(2R)-2 ーアミノー 3 ー (ν ークロロフェニル)ー1 ー (4 ー 【2 - 「(ν チルスルホニル)アミノ]フェニル)ピペラジニル)プロパンー1 ーオンTF ν 塩(0.1mmol、先に避離塩基化)を加えた。RTでの16時間の扱とう後、反応液を遮過し、樹脂を、2:1 CH ν CL ν こ) に、各化合物を、プレパラティブHPLC(TFA緩衝液)によって精製した。

10

20

30

40

(実施例17) 【0311】 【化79】

10

[0312]

MS (ESI、陽イオン) m/z:580 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:578 (M-H)。C2。H3のCINsO48に関する計算値:579.17。

[0313]

(実施例18)

[0314] [他80] 20

[0315]

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 5 9 4 (M + H)、(E S I 、陰イオン) m / z : 5 9 2 (M - H)。 C $_3$ $_0$ H $_3$ $_2$ C I N $_5$ O $_4$ S に関する計算値: 5 9 3 . 1 9 。

[0316]

[0317]

(実施例19)

液)によって精製した。

(116)

[0318] [化81]

[0319]

MS(ESI、陽イオン) m/z:575 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:573 (M-H)。C27 H28 CI2 N4 O4 Sに関する計算値:574.12。

[0320]

(実施例20)

[0321]

[化82]

[0322]

MS(ESI、陽イオン) m/z:575 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:573 (M-H)。C27 H28 C12 N4 O4 Sに関する計算値:574.12。

[0323]

(実施例21)

[0324]

[化83]

[0325]

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチル スルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] (2 - メチルフェ ニル) カルボキシアミド

MS (ESI、陽イオン) m/z:5555 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:553 (M-H)。 C₂₈ H₃₁ CIN₄ O₄ Sに関する計算値:554.18。 【0326】

50

10

20

30

(実施例22) [0327] [化84]

[0328]

スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1(4-メトキシフ ェニル) カルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:571 (M+H)、(ESI、除イオン) m/z:5 69 (M-H)。C₂₈ H₃₁ Cl₂ N₄ O₅ Sに関する計算値:570.17。

[0329]

(実施例23)

[0330]

【化85】



[0331]

スルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) -2-オキソエチル] (2-クロロフェ 30 ニル) カルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:575 (M+H)、(ESI、除イオン) m/z:5 73 (M-H)。C₂₇ H₂₈ Cl₂ N₄ O₄ Sに関する計算値:574.12。

[0332]

(実施例24) [0333]

[化86]

[0334]

スルホニル) アミノ] フェニルトピペラジニル) -2-オキソエチル] (3,4-ジクロ ロフェニル) カルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:609 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:6 07 (M-H)。C₂₇ H₂₇ Cl₃ N₄ O₄ Sに関する計算値:608.08。

50

40

10

【0335】 (実施例25)

[0336]

[化87]

[0337]

N- [(1R) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニルトピペラジニル) - 2 - オキソエチル] [3 - (トリフルオロメチル) フェニルトカルボキシアミド MS(ESI、陽イオン) m/z:609 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:607 (M-H)。 $C_{28}H_{28}C1F_{3}N_{4}O_{4}S$ に関する計算値:608.15。

[0338]

(実施例26) 【0339】

[化88]

[0340]

ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] カルボキシアミド

MS (ESI、陽イオン) m/z:585 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:583 (M-H)。C₂₈H₂₉CIN₄O₆Sに関する計算値:584.15。

【0341】 (実施例27)

(実施例27

[0342]

[化89]

[0343]

MS(ESI、陽イオン) m/z:609(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:6

10

20

07 (M-H)。 C₂₈ H₂₈ C I F₃ N₄ O₄ Sに関する計算値: 608. 15。 【0344】

(119)

(実施例28)

[0345]

【化90】

[0346]

[0347]

(実施例29)

[0348]

【化91】

30

40

10

20

[0349]

MS (ESI、陽イオン) m/z:542 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:540 (M-H)。 C26 H28 C1N5 O4 Sに関する計算値:541.16。

40 (M-H)。C₂₆ H₂₈ C I N₅ O₄ S に関する計算値: 541.16。 【0350】

(実施例30)

[0351]

【化92】

【0352】 N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル) メチル]-2-(4-{2-[(メチル 50

(120) スルホニル)アミノ1フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1-2-ピリジルカ ルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:542(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 40 (M-H)。C26 H28 C1N5 O4 Sに関する計算値: 541.16。

[0353] (実施例31)

[0354]

【化931

[0355]

スルホニル) アミノ] フェニル] ピペラジニル) -2-オキソエチル] -4-ピリジルカ ルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:542(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 40 (M-H)。C, 6H, 8 C1N 5 O 4 S に関する計算値: 541.16。

[0356]

(実施例32)

[0357]

【化94】

30

10

20

[0358]

 $N - [(1R) - 1 - [(4 - \beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box)] - 2 - (4 - \{2 - [(\cancel{x} \ne \upmu)]\})$ スルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-2-メチルプロ パンアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:507(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 05 (M-H)。C24 H31 C1N4 O4 Sに関する計算値:506.18。

[0359]

(実施例33)

[0360]

【化951

[0361]

 $(2R) - 2 - 7 = 1 - 3 - (4 - 9 = 27 = 20) - 1 - (4 - \{2 - (3 + 20) = 20\}$ ホニル) アミノ1 フェニルトピペラジニル) プロパン-1-オン、TFA塩(850mg 、1.6 mmol)を、EtOAcにて希釈し、飽和NaHCO。溶液で洗浄した。有機 層を分離し、Na。SO。上で乾燥させ、濾過し、in vacuoにて濃縮した。本物 質を使用し、キノリンー6-カルボン酸(240mg、1.40mmol)(アクロス(Acros))、HOAT (190mg、1, 40mmol)、1-(3-ジメチルアミ / プロピル) - 3 - エチルカルボジイミドメチオジド(8 1 0 m g 、2 . 7 m m o l)およびDMF(50mL)を用いて、調製X1Xに関する手順にしたがって、表題化合物を 調製した。未精製物質を、フラッシュクロマトグラフィー(SiO2、СH2СⅠ2中3 % MeOH) によって精製し、in vacuoにて濃縮して、500mgを得た。精 製産物をCH。CNおよびAcOHとともに、H。O中に溶解し、ついで凍結乾燥して、 酢酸塩を得た。MS(ESI、陽イオン) m/z;592(M+H)、(ESI、除イオ ン) m/z:590 (M-H)。C30 H30 C1N5 O4 Sに関する計算値:591. 17。解析、C30H30C1N5O4S-0.5C2H4O2-0.5H2Oに関する 計算值: C、58.99; H、5.27; N、11.10; C1、5.62。結果: C、 59. 32; H, 5. 23; N, 11. 25; C1, 5. 89.

[0362]

(実施例34)

[0363]

【化96】

[0364]

工程1

調製 V の手順にしたがって、 t e r t ー プチル 3 ー { N ー [(1 R) - 1 ー [(4 ー ρ ロロフェニル) メチル] ー 2 ー (4 ー q こ - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル ピペラジニル) ー 2 ー オキソエチル] ーカルパモイル) アゼチジンカルボキシレートを、 D M F (1 m L) 、 D 1 E A (アルドリッチ (A l d r i c h)) (0 . 1 8 m L、1.0 5 m m o l) 中の (2 R) ー 2 ー アミノー 3 ー (4 ー ρ ロロフェニル) ー 1 ー (4 ー q 2 ー [(メチルスルホニル) ーアミノ] フェニル} ピペラジニル) プロパンー 1 ー ス 下 A 極 (2 0 0 m g、0 . 3 6 m m o l) 、 D 1 E A (アルドリッチ (A l d r i c h)) (0 . 1 8 m L、1 . 0 5 m m o l) B o c ー アゼチジンー 3 ー カルボン酸 (ペプテック社 (Pe p T e c h Corp.)) (7 3 m g、0 . 3 6 m m o l)、 HO A T (アルドリッチ (A l d r i c h)) (4 1 m g、0 . 3 0 m m o l)、 および E D C (シグマ (S i g m a)) (8 6 m g、0 . 4 5 m m o l) より調製した。未精製物を、フラッシュカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、1 : 1 E t O A c ー ヘキサン)によって精製し、オフホワイト色固体として、保護化合物を得た(8 8 m g)。 M S (E S I 、陽イオン) m / z:6 2 0 (M + H)、 (E S I、 陰イオン) m / z:6 2 0 (M + H)。 C 2 9 H 3 s C l N 5 O s S に関する計算値:6 1 9 . 2 2 。

20

10

20

30

40

[0365]

工程 2

[0366]

(実施例35)

[0367]

【化97】

[0368]

【0369】 (実施例36)

(実施例36)

[0370]

[作98]

[0371]

表題化合物を、ピペリジンー1.3 ージカルボン酸1ーtertープチルエステル (アルドリッチ (Aldrich) (82mg, 0.36mmol) を用いることによって、実施例34につ記述した手順にしたがって調製した。表題化合物をTFA塩として、2つ

[0372]

(実施例37) 【0373】

[化99]

[0374]

 $N-[\ (1\ R)\ -1-[\ (4\ -2\ D\ D\ D\ T)\ x$ ジチル $]-2-(4-\{2-[\ (メチル X ルホニル)\ T > 2\]\ T ェニル<math>]$ ピペラジニル]-2-オキソエチル](2-アミノフェニル) カルボキシアミド

[0375]

(実施例38)

【0376】

[0377]

工程 1

tertープチル 2 - {N - [(1R) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 40 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル)アミノ]フェニル)ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] カルパモイル)ピペリジンカルボキシレートを、ピペリジン-1,2 - ジカルボン酸 1 - tertープチルエステル(アルドリッチ(Aldrich))(82 mg、0.36 mmol) および(2R) - 2 - アミノ-3 - (4 - クロロフェニル) - 1 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル] - アミノ]フェニル)ピペラジニル)プロパン-1 - オンを用いることによって、調製 Vにて記述した手順にしたがって調製した。望む化合物を、白色固体として単離した(106 mg)。MS(ESI、陽イオン) m/z:648 (M+H)、(ESI、際イオン) m/z:648 (Sk | H) - (8 SI、 R) - (8 SI R)

[0378]

10

20

工程 2

工程 3

磁気撹拌子を備えた丸底フラスコ内に、N- [(1R)-1-[(4-クロロフェニル)]メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}ピベラジニル) -2-オキソエチル1-2-ピペリジルカルボキシアミド、トリフルオロ酢酸(工程2) (0. 16 mm o 1)、C 1 C H 2 C H 2 C I (1 m L) および D I E A (アルドリッチ (Aldrich)) (0.06 mL、0.32 mm o 1) を加えた。ホルムアルデヒド (アルドリッチ、37%水溶液) (0.03mL、0.33mmol) をこの反応混合液 に加え、ついでNaBH(OAc) 3 (アルドリッチ ケミカル社(Aldrich C hemical Company)) (52mg、0.25mmol) を加え、この反応 混合液を室温にて18時間撹拌した。この混合液を、CH。Cl。にて希釈し、有機溶液 を飽和NaHCO3および食塩水で洗浄した。有機層をNa2SO4上で乾燥させ、濾過 し、in vacuoにて濃縮した。未精製産物を、フラッシュカラムクロマトグラフィ - (シリカゲル、5:95 MeOH-CH。Cl。) によって精製し、N-[(1R) -1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-[(メチルスルホニル)ア ミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル1(1-メチル(2-ピペリジル)) カルボキシアミドを、白色固体として得た(7 1 mg)(2つのジアステレオマー)。 MS(ESI、陽イオン) m/z:562(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:5 60 (M-H)。C27 H36 C1N5 O4 Sに関する計算値: 561. 22。

【0380】 (実施例39) 【0381】

【化101】

[0382]

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチル スルホニル)アミノ] フェニル| ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] (1 - メチル(4 - ピペリジル))カルポキシアミド

[0383]

10

20

30

(実施例40) 【0384】 【化102】

[0385]

N - [$(1 R) - 1 - [(4 - 0 \pi \pi) + 2 \pi) \times \pi$] $- 2 - (4 - (2 - [(メチル Xルホニル) アミノ] フェニル] ピペラジニル) <math>- 2 - 3 + 3 \times \pi$ - 3 - (ジメチル アミノ) プロパンアミド

[0386]

(実施例41)

[0387]

【化103】

[0388]

塩酸(2R)-3-(4-クロロフェニル)-1-(4-{2-「(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) -2-[ベンジルアミノ] プロパン-1-オン 実施例38、工程3の手順にしたがって、(2R)-3-(4-クロロフェニル)-1-(4-{2-[(メチルスルホニル)-アミノ]フェニル}ピペラジニル)-2-「ベン ジルアミノ プロパン-1-オンを、CICH。CI。CI (10mL) 中の (2R) -2-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-(4-{2-「(メチルスルホニル)ア ミノ] フェニル > - ピペリジニル) プロパン-1-オンTFA塩(0.6g、1.1mm ol)、ベンズアルデヒド(アルドリッチ(Aldrich))(0.14mL、1.4 mmol) およびNaBH (OAc) 3 (アルドリッチ (Aldrich)) (340m g、1.9mmol)より調製した。望む化合物を、プレパラティブTLC(60%ヘキ サン、38%CH, Cl, 、およびMeOH中2% 2N NH,)によって精製し、H Clにて飽和したEtOAcの溶液で処理した。形成した沈殿物(HCI塩)を濾過し、 in vacuoにて乾燥させて、望む化合物を白色固体として得た(130mg)。M S (ESI、陽イオン) m/z:527 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:52 5 (M-H)。C₂₇ H₃₁ C I N₄ O₃ S に関する計算値: 5 2 6 . 1 8 。解析、C₂ 7 H_{3 +} C I N₄ O₃ S · 1 . 1 H C I . 0 . 9 H₂ O に関する計算値: C 、5 5 . 5 9 ; H、5.86; N、9.60; C1、12.76。結果: C、55.91; H、5.6 1; N, 9. 33; C1, 12. 92.

【0389】 (実施例42) 10

20

30

30

40

[0390] [化104]

[0391]

(2R) $-2-(\{[4-(ジメチルアミノ) フェニル] メチル<math>\}$ アミノ]-3-(4-10) クロロフェニル $]-1-(4-\{2-[(メチルスルホニル) アミノ] -フェニル<math>\}$ ピペラジニル] プロパン-1-4ン

実施例 38、 \mathbb{R} $\mathbb{$

[0392]

(実施例43) 【0393】

【0393】

[0394]

 $(2R) - 3 - (4 - クロロフェニル) - 1 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) - 2 - [(2 - ピリジルメチル) アミノ] プロパン - 1 - オン$

実施例 38、 \mathbb{R} $\mathbb{$

20

30

40

沈 殿 物 (H C l 塩)を 濾 適 し、 i n v a c u o に て 乾燥させて、 望 む 化 合 物 を 白 色 固 体 と し て 得 た (l 0 2 m g)。 M S (E S l 、 陽 イ オ ン) m / z : 5 2 8 (M + H)、 M S (E S l 、 除 イ オ ン) m / z : 5 2 8 (M + H)、 M S (E S l 、 除 イ オ ン) m / z : 5 2 6 (M - H)。 C 2 6 H $_3$ 0 C l N $_5$ O $_3$ S た 関 す る 計算値: 5 2 7 . 1 8 。 解 析 、 C $_2$ 6 H $_3$ 0 C l N $_5$ O $_3$ S + 1 . 8 H $_2$ O + 2 . 6 H C l た 間 す る 計算値: C 、 4 7 . 6 6 ; H 、 5 . 5 7 ; N 、 1 0 . 6 9 ; C l 、 1 9 . 4 8 。 結果: C 、 4 7 . 5 9 ; H 、 5 . 6 2 ; N 、 1 0 . 4 ; C l 、 1 9 . 4 7 。

[0395]

(実施例44) 【0396】

【化106】

[0397]

[0398]

(実施例 4 5)

[0399]

【化107】

[0400]

実施例 3.8、工程 3.0 手順にしたがって、(2.R) $-2-\{[((2.R)-ピロリジン-2-7ル)メチル]アミノ<math>\}-3-(4-$ 0 ロフェニル)-1-(4-1 $2-[(メ + \nu_3)\nu_3)$ ルスルホニル)-1-1 2-2 1-3 1-4 1-5 1-5 1-6 1-7 1-7 1-7 1-7 1-7 1-7 1-8 1-9 1-1 1-9 1-

20

30

40

(128)

【0401】 (実施例46) 【0402】 【化108】

実施例 38、 \mathbb{T} 工程 3 の手順にしたがって、(2 R) -3 - (4 - 0 \mathbb{T} \mathbb{T}

【0404】 (実施例47) 【0405】

【化109】

[0406]

20

30

40

ロロフェニル) アミノ1 プロパンアミド

【0407】 (実施例48) 【0408】

[化110]

[0409]

工程 1

機拌子を備えた丸底フラスコに、(2R)ー $\{1-(4-\rho 1 \square \pi \times 2) D)$ -2-[4-(2-x + D) D + D) -2-x + D + D -2-x +

工程 2

調製V の手順にしたがって、 $N-[(1R)-1-[(4- D \Pi \Pi T x = L L L X + L X$

20

30

40

 H_2 C I_2 (3 m L) 中の(2 $- I_4$ $- I_4$ -

【0411】 (実施例49) 【0412】 【化111】

[0413]

機拌子を備えた丸底フラスコに、 $B \circ c - L - T \circ c - OH (パッケム)$ (1 g、3.6 mmol) およびCH2 $C1_2$ (2 0 mL)、続いてTEA (0.5 mL、3.6 mmol) および塩酸N、O-5 ルドロキシルアミンを加えた。反応混合液を0 $\mathbb C$ までのす如し、EDC (6 9 0 mg、3.6 mmol) および出日のBT (5 5 0 mg、3.6 mmol) を加え、反応混合液を0 $\mathbb C$ まで1 時間、ついで室温にて1 8 時間提拌した。 有機層を0.5 N HCl、飽和NaHCO3 および食塩水で洗浄した。有機層を0.5 N HCl、飽和NaHCO3 および食塩水で洗浄した。存機の質別 お子子 8 $\mathbb C$ と立、 $\mathbb C$ からした。 $\mathbb C$ に $\mathbb C$ (1 5 mL) 中に溶解し、無色油を得た。 優気撹拌子を7 8 $\mathbb C$ まで冷却した。 $\mathbb C$ に $\mathbb C$ (1 5 mL) 中に溶解したがかチースのよ、 $\mathbb C$ まで冷却した。 $\mathbb C$ に $\mathbb C$ (0 1 5 mL) 中に溶解を $\mathbb C$ 不 $\mathbb C$ まで冷却した。 $\mathbb C$ に $\mathbb C$ 1 $\mathbb C$ 2 $\mathbb C$ 2 $\mathbb C$ 2 $\mathbb C$ 3 $\mathbb C$ 3 $\mathbb C$ 3 $\mathbb C$ 3 $\mathbb C$ 4 $\mathbb C$ 5 $\mathbb C$ 8 $\mathbb C$ 5 $\mathbb C$ 1 $\mathbb C$ 3 $\mathbb C$ 4 $\mathbb C$ 6 $\mathbb C$ 5 $\mathbb C$ 6 $\mathbb C$ 7 $\mathbb C$ 8 $\mathbb C$ 7 $\mathbb C$ 8 $\mathbb C$ 7 $\mathbb C$ 9 $\mathbb C$ 8 $\mathbb C$ 9 $\mathbb C$

[0414]

工程 2

実施例38、工程3の手順にしたがって、(2R)-2-{[((3S)(3-(1, 2

20

30

40

i c h))(350 m g 、 1 . 70 m m o 1)より割製した。望む化合物を、プレパラティブTLC(60 % ヘキサン、38 % C H $_2$ C I $_2$ 、および M e O H 中 2 % 2 N N H $_3$)、続いてプレパラティブHPLC(TFA緩衝液)によって精製し、望む物質を、白色固体として得た(TFA塩)(59 m g)。M S(ESI、陽イオン) m / z:582 (M + H)、M S(ESI、除オオン) m / z:580 (M - H)。C $_30$ H $_36$ C 1 N $_50$ C $_50$ C

【0415】 (実施例50) 【0416】 【化112】

[0417]

 $(2R) - 2 - [(2H, 3H - ペンゾ[3, 4 - e]1, 4 - ジオキシン - 6 - イルメチル)アミノ] - 3 - (4 - クロロフェニル) - 1 - (4 - {2 - [(メチルスルホニル)アミノ]フェニル) - ピペラジニル)プロパン - 1 - オン$

実施例38、工程3の手順にしたがって、(2R)-2-[(2H, 3H-ベンゾ[3, -1-(4-{2-「(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}-ピペラジニル)プロパ $\nu-1-オンを、CICH。CH。CI(10mL) 中の(2R)-2-アミノ-3-($ 4-クロロフェニル)-1-(4-{2-「(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}ピ ペラジニル) プロパン-1-オンTFA塩(0,6g、1,1mmol)、1,4-ベン ゾジオキサン-6-カルボキシアルデヒド(アルドリッチ(Aldrich))(184 mg、1.12mmol) およびNaBH (OAc) 3 (アルドリッチ (Aldrich (340mg、1.6mmol)より調製した。望む化合物を、プレパラティブTL C (60% ヘキサン、38% CH, Cl, 、およびMe OH中2% 2N NH。) によ って精製し、HC1で飽和したEtOAcの溶液で処理した。形成した沈殿物を濾過し、 in vacuoにて乾燥させ、表顕化合物(HC1塩)を白色固体として得た(330 mg)。MS(ES1、陽イオン)m/z:585(M+H)、MS(ES1、陰イオン) m/z:583 (M-H)。C20 H33 C1N4O5 Sに関する計算値:584.1 9。解析、C2 。H3 3 C1 N4 O5 S・H C1 に関する計算値: C、56. O4; H、 5. 51; N、9. 01; C1、11. 41。結果: C、55. 57 (+/-0. 46) ; H, 5. 45; N, 8. 99; C1, 11. 25.

【0418】 (実施例51) 【0419】

【化113】

[0420]

N - [(1 R) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - (4 - {2 - [(メチル スルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] [((2 R) ピロ

20

30

50

リジン-2-イル) メトキシ1 カルボキシアミド

搅拌子を備える丸底フラスコに、Boc-D-ピロリノール (アルドリッチ (Aldri ch)) (46 mg、0.23 mmol) およびCH。Cl。(1 ml) を加え、反応フ ラスコを-23℃まで冷却した。CH, C1, (0.5mL) 中のトリホスジーン (アボ カド (Avocado)) (30mg、0.1mmol)を、滴下して加え、続いてDI EA(0.040mL、0.230mmol)を加えた。反応混合液を0℃にて4時間、 室温にて16時間撹拌し、ついで1.5時間還流した。この反応混合液をin vacu oにて濃縮した。ついでこれを、CHoClo(1.5mL)中の、(2R)-2-アミ ノー3- (4-クロロフェニル)-1-(4-{2-「(メチルスルホニル)アミノ]フ ェニル と ピペラジニル) プロパン-1-オン TFA塩(200mg、0.36mmol およびDIEA (0.34mL、2.0mmol)とともに、18時間撹拌した。有機 層を10%クエン酸にとって洗浄し、Na2SO4上で乾燥させ、濾過し、in vac uoにて濃縮し、黄色油を得た。Boc保護基を、化合物を、CH。Cl。中の50%T FA溶液(2mL)の溶液で、2時間処理することによって除去した。望む化合物を、プ レパラティブTLC(60%へキサン、38%CH₂Cl₂、およびMeOH中2% 2 N NH3)、続いてプレパラティブHPLCによって精製し、白色固体としてTFA塩 を得た(10mg)。MS(ESI、陽イオン)m/z:564(M+H)、MS(ES 1、陰イオン) m/z:562 (M-H)。C26 H34 C1N5 O5 Sに関する計算値 : 563.20.

【0421】 (実施例52) 【0422】 【化114】

NEI JONES LES

[0423]

[0424]

実施例 5 1 の手順にしたがって、N- [(1R)-1-[(4-クロロフェニル) メチル 1 - 2 - (4 - {2 - 「(メチルスルホニル) - アミノ] フェニル} ピペラジニル) - 2 - オキソエチル 1 (3 - アミノプロポキシ) カルボキシアミドを、N - (3 - ヒドロキシプロピル) - カルバミン酸 t e r t - ブチルエステル (アルドリッチ (A l d r i c h)) (40mg、0.230mmol)、トリホスジーン(アボカド(Avocado)) (30 mg, 0, 1 mm o 1), DIEA (0, 040 mL, 0, 230 mm o 1), (2 R) -2-アミノ-3-(4-クロロフェニル) -1-(4-{2-[(メチルスルホ ニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) プロパン-1-オン TFA塩 (200mg、 0.36mmol) およびさらなるDIEA (0.34mL、2.0mmol) から調製 した。Boc保護基を、CH。Cl。中の50%TFA溶液(2mL)で、2時間処理す ることによって除去した。未精製産物を、プレパラティブTLC(60%ヘキサン、38 % CH₂ Cl₂、およびMeOH中2% 2N NH₃)、続いてプレパラティブHPL C (TFA緩衝液)によって精製し、白色固体として表題化合物 (TFA塩)を得た(1 0 m g) 。 M S (E S I 、陽イオン) m / z : 5 3 8 (M+H) 、M S (E S I 、陰イオ ン) m/z:536 (M-H)。C, 4 H3, C1N5 O5 Sに関する計算値:537. 18.

20

30

40

(実施例53) 【0425】 【化115】

[0426]

 $N = \begin{bmatrix} (1R) - 1 - [(4 - D \Box \Box \Box z = L h)] - 2 - (4 - |2 - [(メチル Z h h = L h)]] アミノ] フェニル| ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] <math>\begin{bmatrix} (3 - T) - T \end{bmatrix}$ ロピル) アミノ] カルポキシアミド

実施例 5 1 の手順にしたがって、N- [(1R)-1-[(4-クロロフェニル) メチル $1 - 2 - (4 - \{2 - \{(x + y) \} + y)\} = (4 - \{2 - \{(x + y) \} + y)\} = (4 - \{(x + y) \} + y) =$ オキソエチル 1 「(3-アミノプロピル)アミノ 1 カルボキシアミド、TFA塩を、トリ ホスジーン (アボカド ケミカル社 (Avocado Chemical Compan $(4.5 \,\mathrm{mg}, 0.152 \,\mathrm{mmol}), (2R) - 2 - 7 \,\mathrm{s} \,\mathrm{J} - 3 - (4 - 9 \,\mathrm{mg})$ $z=L_{1}$ L_{2} L_{3} L_{4} L_{5} $L_$ プロパン-1-オン TFA塩(200mg、0.36mmol)、DIEA(0.32 m L 、 0 . 9 1 6 m m o 1) および t e r t - ブチル - N - (3 - アミノプロピル) カル バメート (アルドリッチ ケミカル社 (Aldrich Chemical Compa nv)) (96mg、0.55mmol) から調製した。Boc保護基を、化合物を、C H, Cl, 中の50%TFA溶液(2mL)で、2時間処理することによって除去した。 有機溶媒をin vacuoにて除去し、望む産物を得た。60%ヘキサン、35%CH 。Cl。、およびMeOH中5% 2N NH。によるプレパラティブTLCにより、9 0%純度の化合物を得た。これをさらに、プレパラティブHPLC(TFA緩衝液)によ って精製し、表題化合物(TFA塩)を、白色固体として得た(10mg)。MS(ES I、陽イオン) m/z:537 (M+H)、MS(ESI、陰イオン) m/z:535 (M-H)。C₂₄ H₃₃ C1N₆ O₄ Sに関する計算値:536.20。

【 0 4 2 7 】 (実施例 5 4) 【 0 4 2 8 】 【 化 1 1 6 】

[0429]

 $]-2-(4-\{2-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル| ピペラジニル) -2-$ オキソエチル][(4-ピペリジルーメチル) アミノ] -カルボキシアミドを、トリホスジーン (アボカド ケミカル社 (Avocado Chemical Company) (45 mg、<math>0.152 mmol)、 $(2R)-2-アミノ-3-(4-クロロフェニル) -1-(4-\{2-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル<math>\}$ ピペラジニル) プロ

【0430】 (実施例55)

[0431]

[0432]

N - $[(1R) - 1 - [(4 - \phi \Box \Box \Box \Box \Box \Box) \lor + \mu] - 2 - (4 - \{2 - [(\lor + \mu \Box \Box \Box)) \lor + \mu] \lor + \mu] \lor + \mu \lor$

実施例 5 1 の手順にしたがって、N-「(1R)-1-「(4-クロロフェニル) メチル] -2-(4-{2-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}ピペラジニル)-2-オキソエチル] { [2-(メチルアミノ) エチル] アミノ} カルボキシアミドを、トリホ スジーン(アポカド ケミカル社(Avocado Chemical Company)) (45 mg, 0.152 mmol), (N-[(1R)-1-[(4-2)] mg)ル) -メチル1 - 2 - (4 - {2 - 「(メチルスルホニル) アミノ1 フェニル} ピペラジ ニル) - 2 - オキソエチル] - { [2 - (メチルアミノ) エチル] - アミノ } カルボキシ 73 F (200 mg, 0. 36 mm o 1), DIEA (0. 32 m L, 0. 916 mm o 1)、N-Boc-N-メチルエチレンジアミン(アスタテック社(Astatech Inc.)) (96mg、0.55mmol)から調製した。Boc保護基を、化合物を 、CH。C1。中の50%TFA溶液(2mL)の溶液で、2時間処理することによって 除去した。有機溶媒をin vacuoにて除去し、望む産物を得た。60%ヘキサン、 35%CH, Cl, 、およびMeOH中5% 2N NH 。 によるプレパラティブTLC により、90%純度の化合物を得た。これをさらに、プレパラティブHPLC(TFA緩 衝液)によって精製し、表題化合物(TFA塩)を、白色固体として得た(10mg)。 MS(ESI、陽イオン) m/z:537 (M+H)、MS(ESI、陰イオン) m/z :535 (M-H)。C24 HN6O4 C1Sに関する計算値:536。

[0433]

(実施例56)

[0434]

【化118】

20

30

40

30

[0435]

磁気撹拌子を備えた $100 \, \text{mL}$ の丸底フラスコに、 $1e \, \text{r} \, \text{t} - \text{ブチル}$ 4 - {2- [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} - ピペラジンカルボキシレート (調製 111) (6 9 $2m \, \text{g}$ 、 $1.947mmo \, \text{m}$) $4 \, \text{m}$ が $3 \, \text{m$

[0436]

工程2

tert-ブチル 4- {2- [メチル (メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラ ジンカルボキシレート(工程1)(700mg、1.9mmo1)を、25mLのHCl 飽和EtOAcとともに撹拌した。得られた未精製産物を、EtOAcにて希釈し、飽和 NaHCO。溶液にて洗浄した。有機層を分離し、Na。SO』上で乾燥させ、濾過し、 in vacuoにて濃縮した。この物質を、調製XIXに関する手順にしたがって、D 1 E A (400 µ 1, 2, 295 mm o 1), B o c - p - C 1 - D - P h e - O H (6 72 mg、2. 241 mmol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミドメチオジド(1.25g、4.206mmol)、HOAT(345mg、 2.535mmol) およびDMF (15mL) で処理した。未精製物質を、フラッシュ クロマトグラフィー (SiOo、1.5:1 ヘキサン: EtOAc) によって精製し、 N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-[メチル-(メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) -2-オキソエチル] - (te)rt-プトキシ) カルボキシアミド(327mg) を得た。MS(ESI、陽イオン) m /z:551 (M+H)、(ES1、陰イオン) m/z:549 (M-H)。C26 H3 5 C 1 N 4 O 5 S に関する計算値: 5 5 1 . 1 O 。 [0437]

工程3

[0438]

工程 4

(メチルスルホニル)アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-3-1 , 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリルカルボキシアミドを、調製XVIに関する手順 にしたがって、tert-ブチル 3- {N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル) メチル] -2-(4-{2-[メチル(メチルスルホニル)アミノ] フェニル とペラ (3) (3) (3) (4)リン-2-カルボキシレート(220mg、0.310mmol)より調製した。未精製 物質を、プレパラティブ H P L C (T F A 緩衝液) によって精製し、N - [(1 R) - 1 「(4-クロロフェニル)メチル]-2-(4-{2-「メチル(メチルスルホニル) アミノ]フェニルトピペラジニル)-2-オキソエチル]-3-1,2,3,4-テトラ ヒドロイソキノリルカルボキシアミドを、TFA塩として得た(20mg)。MS(ES I、陽イオン) m/z:610 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:608 (M-H)。 C₃₁ H₃₆ C I N₅ O₄ S に関する計算値: 609。解析、C₃₁ H₃₆ C I N 5 O 4 S - C 2 H F 3 O 2 - 2 H 2 O に関する計算値: C 5 2 1 4 ; H 5 4 4 ; C1、4.66; F、7.50; N、9.21; O、16.84; S、4.22。結果: C, 52. 51; H, 5. 10; N, 8. 85.

[0439]

(実施例57)

[0440]

[0441]

 $N-\left[\left(1\,R\right)-2-\left(4-\left\{2-\left[\left(2-T?J/x+\mathcal{N}\right)\right]\right\}\right]$ $-2-\mathcal{N}$ $-2-\mathcal$

工程1

40

30

10

[0442]

工程3

[0443]

(実施例58) 【0444】 10

20

30

30

50

[R120]

[0445]

 $N - [(1 S) - 1 - [(4 - \rho p p p p r r r)] + 2 - (4 - \{2 - [(9 \rho p r r)]\})$ プロピルメチル) (メチルスルホニル) アミノ] フェニル } ピペラジニル) -2-オキソ 10 エチル] アゼチジン-3-イルカルボキシアミド

工程 1

tertープチル 4- {2- [(シクロプロピルメチル)(メチルスルホニル)アミノ フェニルトピペラジンカルボキシレートを、実施例56、段階1に関する手順にしたがっ て、tert-ブチル 4-{2-「(メチルスルホニル) アミノ] フェニル とペラジ ンカルボキシレート (393 mg、1.11 mmol)、NaH (65 mg、1.625 ドリッチ (Aldrich))、および DMF (15 m L) を用いて調製した。産物を、 定量的な収量で単離した (458mg)。MS(ESI、陽イオン) m/z: 410 (M + H)、(ESI、陰イオン) m/z: 408 (M-H)。C。 H31 N3 O4 Sに関 する計算値: 409.54。

[0446]

工程2

tert-ブチル 4-{2-[(シクロプロピルメチル)(メチルスルホニル)アミノ フェニルトピペラジンカルボキシレート(450mg、1,099mmol)を、調製 XVIにて記述したように、EtOAc中の飽和HCIにて処理した。得られた未精製物 質をEtOAcにて希釈し、10% Na。SO」溶液にて洗浄した。有機層を分離し、 Nag SOa上で乾燥させ、濾過し、in vacuoにて濃縮した。この物質を用い、 p - C 1 - D - P h e - O H (3 0 1 m g, 1. 0 m m o 1), H O A T (1 3 0 m g, $0.955 \, \text{mmol}$)、 $1 - (3 - \vec{y} \, \vec{y} \, \vec{y} \, \vec{y} \, \vec{y} \, \vec{y}) - 3 - \vec{x} \, \vec{y} \, \vec{y}$ カルボジイミ ド メチオジド (595 mg、2.00 mmol) および DMF (10 mL) を用いて、 調製XIXに関する手順にしたがって、N-「(1R)-1-「(4-クロロフェニル) メチル】-2-(4-{2-[(シクロプロピルメチル)(メチルスルホニル)アミノ] フェニル と ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] (tert-ブトキシ) カルボキシアミ ドを調製した。化合物をin vacuoにて濃縮し、581mgを得た。MS(ESI 、陽イオン) m/z:591 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:589 (M-H)。C。。Ha。CINAO。Sに関する計算値:591.16。

[0447]

工程3

(2R)-2-アミノ-3-(4-クロロフェニル)-1-(4-{2-[(シクロプロ ピルメチル) (メチルスルホニル) アミノ] フェニル} ピペラジニル) プロパン-1-オ ンを、N-[(1R)-1-[(-4-0)] フェニル) メチル] [-2-(4-4)](シクロプロピルメチル)(メチルスルホニル)アミノ1ファニル - ピペラジニル)-2-オキソエチル] (tert-プトキシ) カルボキシアミド (工程2) (560 mg、 0.95mmol)を用いて、調製XVIに関する手順にしたがって調製した。得られた 未精製物質を、EtOAcにて希釈し、飽和NaHCO。溶液にて洗浄した。有機層を分 離し、Na。SO』上で乾燥させ、濾過し、in vacuoにて濃縮して、449mg を得た。MS(ESI、陽イオン) m/z:491(M+H)、(ESI、陰イオン) m /z:489 (M-H)。C₂₄ H₃₁ CIN₄ O₃ Sに関する計算値:491.05。 [0448]

工程 4

[0449]

工程 5

[0450]

(実施例59)

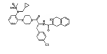
[0451]

【化121】

30

10

20



[0452]

工程 1

20

30

40

2~R) -2~P ミノー 3~ (4~ クロロフェニル) -1~ (4~ [2~ [(シクロプロビルメチル) (メチルスルホニル) アミノ] フェニル ピペラジニル) プロパン-1~ オン (実施例 5~ 8、 工程 3) (2~ 2~ 4 m g 、 0~ . 4~ 5 7 m m o l) より調製した。 化合物を単離した (3~ 3 9 m g) 。 M S (ESI、陽イオン) m / z : 7 5 0 (M+H) 、 (ESI、陰イオン) m / z : 7 5 0 。 S に関する計算値: 7 5 0 。 3 5 。

[0453]

工程2

【0454】 実施例60から61

一般手順

工程1

[0455]

工程2

各パイアルに、 CH_2 CI_2 (5mL) 、続いてTFA (2mL) を加えた。混合液を、1.5 時間撹拌し、反応混合液をin vacuoにて濃縮した。各パイアルに、 CH_2 CI_2 (5mL) および MP- カーボネート樹脂(300mg、3.23mmol/g、0.97mmol、アルゴノート(Argonaut))を加えた。反応混合液を 4 時間 撹拌した。

[0456]

工程3

工程2からの試料を、PS - カルボジイミド樹脂(700mg、1mmol/g、0.70mmol、アルゴノート(Argonaut)) およびp-Cl-D-Phe-OH(150mg、0.5mmol)を含むパイアル中に濾過し、反応混合液を60時間損拌し

20

30

40

た。各バイアルに、PS-イソシアネート樹脂(300mg、1.76mmol/g、0 . 5 3 mmol、アルゴノート(Argonaut)) を加え、この反応混合液を2 4 時 間撹拌した。反応液を、新しいシンチレーションバイアル内に濾過し、in vacuo にて濃縮した。

[0457]

丁程 4

工程3からの反応混合液を、工程2に関する手順にしたがって処理した。

[0458]

工程 5

工程(4)からの試料を、PS-カルボジイミド樹脂(800mg、1mmol/g、0 . 80 mmol、アルゴノート (Argonaut)) およびBoc-L-Tic-OH

(100mg、360mmol、バッケム(Bachem))を含むバイアル内に濾過し 、反応混合液を 4 8 時間撹拌した。各バイアルに、 P S - イソシアネート樹脂(3 0 0 m g、1.76mmol/g、0.53mmol、アルゴノート(Argonaut))を 加え、撹拌を48時間続けた。この反応混合液を濾過し、in vacuoにて濃縮し、 CH₂ Cl₂ (5 m L)、続いてTFA (2 m L)で処理した。1.5時間撹拌した後、 反応混合液をin vacuoにて濃縮し、プレパラティブHPLC (TFA緩衝液)に よって精製し、望む産物のTFA塩を得た。

(実施例60)

[0460]

【化122】

[0461]

チルプロピル) (メチルスルホニル) アミノ] フェニルトピペラジニル) -2-オキソエ fル] ((3 S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミ

MS(ESI、陽イオン) m/z:652(M+H)、(ESI、除イオン) m/z:6 50 (M-H)。 C₃₄ H₄₂ ClN₅ O₄ Sに関する計算値: 651。

[0462]

(実施例61)

[0463]

【化123】

[0464]

スルホニル) (2-フェニルエチル) アミノ | フェニル | ピペラジニル) -2-オキソエ チル] ((3 S) (3 - 1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミド

MS(ESI、陽イオン) m/z:700(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:698(M-H)。C38H42CIN5O4Sに関する計算値:699。

[0465]

(実施例62)

[0466]

【化124】

[0467]

 $N = \begin{bmatrix} (1 R) - 1 - [(4 - \rho u u z z z h) x f h] - 2 - x f y - 2 - (4 - \{2 - [(2 u z z z h) z z z h) z f h] ((3 S) (3 - 1, 2, 3, 4 - z + 5) t ド u f y f z f h) カルボ キシアミド$

O H からの再結晶の後、望む物質を、H C I 塩として単離した (10 m g)。 M S (E S I、陽イオン) m / z: 6 2 4 (M + H)、 M S (E S I、陰イオン) m / z: 6 2 2 (M − H)。 C _{3 2} H _{3 8} C 1 N ₅ O ₄ S に関する計算値: 6 2 3 . 2 3。

[0468]

(実施例63) 【0469】

【化125】

40

30

10

20

[0470]

回収 : 1 + 0 - 1 + 0

ソキノリル)) カルボキシアミドを、CICH。CH。CI(5.0mL) 中の tert - プチル 3 - (N - { (1 R) - 2 - [4 - (2 - アミノフェニル) ピペラジニル] -1 - 「(4-クロロフェニル)メチル] - 2 - オキソエチル}カルバモイル)(3S) -1.2.3.4-テトラヒドロイソキノリン-2-カルボキシレート(調製 IX)(10 0 m g 、 0 . 1 7 m m o 1) 、 T E A (0 . 0 4 7 m L 、 0 . 3 2 m m o 1) および塩化 2-チオフェンスルホニル (アルドリッチ (Aldrich)) (34mg、0.188 mmol) より調製した。この反応からの未精製産物を、HCI飽和EtOAcの溶液で 処理し、塩の沈殿が起こった。この物質を濾過によって回収し、in vacuoにて乾 燥させ、MeOHから再結晶して、望む産物を、HCI塩として得た(55mg)。MS (ES1、陽イオン) m/z:664 (M+H)、MS(ES1、陰イオン) m/z:6 62 (M-H)。C₃₃ H₃₄ C1N₅ O₄ S₂ に関する計算値:663。

[0471] (実施例64)

[0472] 【化126】

[0473]

 $N - [2 - (4 - \{(2R) - 2 - [((3S) (3 - 1, 2, 3, 4 - 7) + 7) + 7]]$ ソキノリル)) カルボニルアミノ] -3-(4-クロロフェニル) プロパノイル} ピペラ ジニル)フェニル1-2-メチルプロパンアミド

調製 1 1 1 の合成に関する手順にしたがって、N-「2-(4-{(2R)-2-「((3 S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボニルアミノ] -3-(4-クロロフェニル)プロパノイル}ピペラジニル)フェニル]-2-メチループロパ ンアミドを、CICH。CH。Cl(1.3mL)中のtert-ブチル 3-(N-{ ニル) - メチル1 - 2 - オキソエチル} カルバモイル) (3 S) - 1, 2, 3, 4 - テト ラヒドローイソキノリン-2-カルボキシレート(調製1X)(200mg、0.32m mol)、ピリジン(0.040mL、0.32mmol)、および塩化イソブチリル(アルドリッチ ケミカル社 (Aldrich Chemical Company)) (37mg、0.36mmol)より調製した。未精製物を、HCl飽和EtOAcの溶液 で処理し、塩の沈殿が起こった。この物質を濾過によって回収し、in vacuoにて 乾燥させ、MeOHから再結晶して、望む産物を、HC 1塩として得た(75mg)。M S (ES1、陽イオン) m/z:588 (M+H)、MS (ES1、陰イオン) m/z: 586 (M-H)。 C33 H38 C1N5 O3 に関する計算値: 587。

[0474] (実施例65)

[0475]

【化127】

40

50

10

20

30

[0476]

20

40

N- (($(1\,R)-1-[(4-\beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box)$ メチル $]-2-[4-[2-(\{[(2-\Box \Box \Box \Box \Box)] Z \cap \Box \Box] Z \cap \Box]$ スルホニル] アミノ] フェニル] ピベラジニル]-2-オキソエチル] (($(3\,S)$ ($(3-1,\,2,\,3,\,4-$ テトラヒドロイソキノリル))カルボキシ

(144)

[0477]

アミド

(実施例66)

[0478]

【化128】

[0479]

 $N-((1R)-1-[(4-\rho uu) フェニル) メチル] -2-オキソ-2-[4-[2-(3-ピリジルカルボニルアミノ) フェニル] ピペラジニル] エチル) ((3S) (3 30-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミド$

工程 1

調製 X I X の合成に関する手順にしたがって、 t e r t - \mathcal{I} $\mathcal{I$

工程 2

調製 X Y I の合成に関する手順にしたがって、N - I (1 R) - 1 - I - I (4 - D I -

20

30

40

【0481】 (実施例67)

[0482]

【化129】

[0483]

N - $[(1R) - 1 - [(4 - \rho u u z z z h) メチル] - 2 - (4 - \{2 - [(メチル スルホニル) アミノ] フェニル] ピペラジニル) - 2 - オキソエチル] (3S) (3-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミド$

工程 1

[0484]

工程 2

[0485]

(実施例68) 【0486】

【化130】

[0487]

調製 I I I の合成に関する手順にしたがって、tert-ブチル 3 - (N - [(1 R) -1 - [(4 - 9pp - 2r - 1)] + [(4 - 9pp - 2r - 1)] + [(4 - 4p - 2r - 1)] + [(4 - 4pp - 2r -スルホニル) - アミノ] フェニルトピペラジニル) エチル] カルバモイルト (38) - 1 . 2. 3. 4 - テトラヒドロイソキノリン-2-カルボキシレートを、tert-ブチル 3- (N- { (1R) - 2- [4- (2-アミノフェニル) ピペラジニル] - 1- [(4-0 ロロフェニル)メチル 1-2-3 キソエチル 1 カルバモイル 1 (3 S) 1 . 2 . 4ーテトラヒドロイソキノリン-2-カルボキシレート(調製IX)(771mg、 1. 2 4 7 mmol)、ピリジン(110 μ L、1. 4 mmol) および塩化ベンゼンス ルホニル(160μg、1.3mmol)(アルドリッチ(Aldrich))より調製 した。未精製物をフラッシュクロマトグラフィー(SioO、CHoClo中10% E t O A c) によって精製し、3 3 0 m g の望む化合物を得た。M S (E S I 、陽イオン) m/z:758 (M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:756 (M-H)。C40 H 4 4 C I N 5 O 6 S に関する計算値: 7 5 8 . 3 3 。解析、C 4 0 H 4 4 C I N 5 O 6 S - 0.5 C a H a O a に関する計算値: C 、 6 2 . 8 7 ; H 、 6 . 0 3 ; N 、 8 . 7 3 ; C1、4. 42。結果: C、62. 49; H、6. 03; N、8. 52。 [0488]

【0488 工程2

 10

20

30

20

30

40

より調製した。産物をin vacuoにて濃縮し(66mg)、 H_2 Oおよび CH_3 C N中に溶解し、A c O Hで処理して、凍結乾燥した。M S (ESI、陽/ A T ン) m/ z : 658 (M+H)、(ESI、除/ A T ン) m/ z : 658 (M+H)。/ C / C / C / S / C / C / S / C / C / C / S / C /

【0489】 (実施例69) 【0490】 【化131】

[0491]

N - { $(1 R) - 1 - [(4 - \rho u u z z z u) メチル] - 2 - オキソ - 2 - [4 - (2 - ([ペンジルスルホニル] アミノ! フェニル) ピペラジニル] エチル | ((3 S) (3 - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミド 工程1$

【0492】 工程2

調製 X V I に関する手順にしたがって、N - $\{$ (1 R) - 1 - [(4 -) - 0 +

C H₃ C N 中に溶解し、A c O H で処理し、凍結乾燥させて、酢酸塩を得た。M S (E S I、陽イオン) m/z:672 (M+H)、(E S I、陰イオン) m/z:670 (M-H)。C 36 H 3 2 C I N 5 O 4 S に関する計算値:671.23。

【0493】 (実施例70)

【0494】

【化132】

[0495]

N - [(1 R) - 2 - (4 - 【2 - [(2 - アミノエチル)アミノ] フェニル〉ピペラジニル) - 1 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 2 - オキソエチル] ((3 S)(3 - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリル))カルボキシアミド

工程1 実施例・

実施例 4 0 、工程 3 の合成に関する手順にしたがって、(DIEA なしで)、tert-ブチル 3- [N-((1R)-2-{4-[2-({2-[(tert-ブトキシ)カ ルボニルアミノ] エチル) アミノ) フェニル] -ピペラジニル) -1-[(4-クロロフ トラヒドロイソキノリンー2ーカルボキシレートを、2mlのClCH。CH。Cl中の $tert-プチル 3-(N-\{(1R)-2-[4-(2-アミノフェニル) ピペラジ$ [-1] [(4-) [-1] [(4-) [-1](3S)-1,2,3,4-テトラヒドローイソキノリン-2-カルボキシレート(調製 IX) (630mg, 1.0mmol), CICH, CH, CI (10mL) 中のter t - ブチル - N - (2 - オキソエチル) カルバメート (179 mg、1.126 mm o 1) (アルドリッチ (Aldrich))、およびNaBH (OAc)。(330mg、1 . 557mmol) (アルドリッチ (Aldrich)) より調製した。未精製物をフラ ッシュクロマトグラフィー (SiO₂、2:1 ヘキサン: EtOAc) によって精製し 、望む化合物を得た(578mg)。MS(ESI、陽イオン)m/z:761(M+H)、(ESI、陰イオン) m/z:759 (M-H)。C₄₁ H₅₃ CIN₆ O₆ に関す る計算値: 761. 35。解析、C41 H53 CIN6 O6-0. 5 C4 H8 O2-0. 5 H 2 O に関する計算値: C 、6 3 . 4 2 ; H 、7 . 1 8 ; N 、1 0 . 3 2 ; C 1 、4 . 35。結果: C、62.96(±0.46); H、7.14; N、10.26; C1、4 . 06.

[0496]

工程 2

N - [$(1 R) - 2 - (4 - \{2 - [(2 - アミノエチル) アミノ] フェニル) ピペラジニル) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - オキソエチル] ((3 S) (3 - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミドを、tertープチル 3 - [N - ((1 R) - 2 - {4 - [2 - ({2 - [(tert- プトキシ) カルボニルアミノ] - エチル] アミノ) フェニル] - ピペラジニル) - 1 - [(4 - クロロフェニル) - メチル] - 2 - オキソエチル) - カルパモイル] (3 S) - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドローイソキノリン - 2 - カルボキシレート (150 mg、0.18 mm ol)、および 25 m L の H C I に て 飽和した E t O A c を 用いて、調製 X V I にしたがって 調製 した。未精製産物を濃縮して、 望む産物を得た(90 mg)。 M S (E S I、陽イオン) m/z:561 (M + H)、(E S I、除イオン) m/z:559 (M - H)。 <math>C_{31}$ H $_{37}$ C | N $_{60}$ O c 限 図する計算値:560.27。

10

20

20

30

40

【0497】 (実施例71) 【0498】 【化133】

[0499]

 $[2-(4-\{(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボニルアミノ] <math>-3-(4-クロロフェニル)$ プロパノイル $\}$ ピペラジニル) フェニル]-N, N-ジメチルカルボキシアミド

工程1

[0500]

工程 2

磁気撹拌子を備える $1\ 0\ 0\ m$ L 丸底フラスコに、 N_2 大気下、 $C\ H_2\ C\ I_2$ ($4\ 0\ m$ L) 中の、 $2\ -$ [$4\ -$ ベンジルピペラジニル] 安息香酸(工程 1) ($1.\ 1\ g$ 、 $3.\ 7\ m$ m o 1) を加えた。塩化オキサリル (アルドリッチ ($A\ 1\ d$ r 1 c n)) ($3\ 9\ 0\ \mu$ L、 $1.\ 3\ 2\ m$ m o 1) を加え、この混合液を室温にて $5\ D$ 間撹拌し、数滴の $D\ M$ F を加えた。室温にて $2\ B$ 間間の撹拌の後、反応混合液を室温にて $5\ D$ 間撹拌し、数滴の $D\ M$ F を加えた。室温にて $2\ B$ 間間の撹拌の後、反応混合液を室温にて $2\ B$ で $2\ M$ ど 放、 $3\ B$ に $3\$

[0501]

工程3

撹拌子を備える丸底フラスコに、N, N-ジメチル {2- [4-ベンジルピペラジニル]

20

30

40

キシアミド $(255 \, \mathrm{mg})$ を得た。 M S $(E\, \mathrm{S}\, \mathrm{I}$ 、陽イオン) m / z : $234 \, \mathrm{(M+H)}$ 。 $C_{13}\, \mathrm{H}_{19}\, \mathrm{N}_{3}$ Oに関する計算値: 233.31 。 $(050\, \mathrm{2})$

工程4

 $[2-(4-((2R)-2-[(tert-ブトキシ) カルボニルアミノ]-3-(4-(0107 エニル) プロパノイル) ピペラジニル) フェニル]-N,N-ジメチルカルボキシアミドを、N,N-ジメチル (2-ピペラジニルフェニル) カルボキシアミド (工程3)(260 mg、1.1 mm ol)、Boc-p-Cl-D-Phe-OH(ペプテック社(Peptech Corporation))(370 mg、1.2 mm ol)、HOAT(アルドリッチ (Aldrich))(151 mg、1.11 mm ol) および EDC(アルドリッチ ケミカル社(Aldrich Chemical Company))(430 mg、2.2 mm ol)を用いることによって、調製Vにて記述した手順にしたがって調製した。化合物を、未精製白色泡(480 mg)として単離し、さらに精製することなしに、次の工程で使用した。MS(ES1、陽イオン)m/z:515(M+H)。<math>C_{2-7}$ H3 $_{3}$ ClN $_{4}$ O4 に関する計算値:515.04。

工程 5

工程 6

【0505】 工程7

20

30

40

m L)を用いることによって、調製 X V I に記述した手順にしたがって調製した。表題化合物を濾過によって、白色固体として単離し、プレバラティブ H P L C (T F A 級衝液)によって精製した(1 25 m g)。M S (E S I、陽 4 オン)m / z : 5 7 4 (M + H)。C 3 / 4 / 8 / 7 / 8 / 8 / 8 / 9 / 8 / 9 / 1 / 8 / 9 / 1 / 1 / 9 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 2 / 2 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 2 / 1 /

[0506]

(実施例72)

[0507]

【化134】

[0508]

メチル $2-(4-\{(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4-r)-r)-r]-3-(4-r)-r)$ プロパノイル\ ピペラジニル\ ベンゾエート

[0509]

実施例73から90

アミドライブラリーの並行合成: 一般手順

[0510]

(実施例73)

[0511]

【化135】

[0512]

MS(ESI、陽イオン) m / z : 6 1 6 (M+H)。 C $_3$ $_4$ H $_3$ $_8$ N $_5$ O $_4$ C 1 に関す : る計算値: 6 1 5 . 2 6 。

[0513]

(実施例74)

[0514]

【化136】

[0515]

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 6 0 0 (M + H)。 C $_3$ 4 H $_3$ 8 C I N $_5$ O $_3$ に関する計算値: 5 9 9 、 2 7 。

[0516]

(実施例75)

[0517]

【化137】

[0518]

N - [(1R) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - (4 - {2 - [N - メチル - N - ベンジルカルパモイル] フェニル} ビベラジニル) - 2 - オキソエチル] ((3 S) (3 - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリル))カルボキシアミド

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 6 5 0 (M + H)。 C $_3$ 8 H $_4$ 0 C I N $_5$ O $_3$ に関する計算値: 6 4 9 . 2 8 。

[0519]

(実施例76)

[0520]

[化138]

20

30

[0521]

N-((1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソ-2-[4-[2-(N-プロプ-2-エニルカルバモイル)フェニル] ピペラジニル} エチル) ((3S)

) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミド

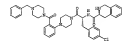
MS(ES1、陽イオン) m/z:586 (M+H)。C₃₃ H₃₆ CIN₅ O₃ に関する計算値:585.25。

[0522]

(実施例77)

[0523]

【化139】



20

[0524]

MS(ESI、陽イオン)m/z: 705 (M+H)。 C_{4} 1 H_{4} 5 C I N_{6} O $_{3}$ に関する計算値: 704.32。

【0525】 (実施例78)

【0526】

【化140】

30

40

[0527]

MS(ESI、陽イオン) m/z:629(M+H)。 $C_{35}H_{41}CIN_6O_3$ に関する計算値:628.29。

[0528]

(実施例79)

[0529]

【化141】

20

30

[0530]

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 6 3 1 (M + H)。 C $_{3\ 4}$ H $_{3\ 9}$ C 1 N $_{6}$ O $_{4}$ に関する計算値: 6 3 0 、 2 7 。

[0531]

(実施例80)

[0532]

【化142】

[0533]

 $N-\left[\left(1\,R\right)-1-\left[\left(4ho_1 \Box z_{x} z_{y}\right) \right] + 2-\left(4-\left\{2-\left[Nho_{y} z_{y} z_{y}\right] + N-\left(2-\left[2-\left[N-v\right] z_{y} z_{y}\right] \right] \right] + 2-\left[2-v\right] + 2-\left[2-v\right]$

M S (E S I 、陽イオン) m \not z : 6 6 4 (M + H)。 C $_{3~9}$ H $_{4~2}$ C I N $_{5}$ O $_{3}$ に関する計算値: 6 6 3 . 3 0 。

[0534]

(実施例81)

[0535]

【化143】

[0536]

MS(ESI、陽イオン) m \angle z:620 (M+H)。 C $_3$ $_3$ H $_3$ $_8$ C I N $_5$ O $_3$ S に関する計算値:619、24。

[0537]

(実施例82)

[0538]

【化144】

[0539]

 $N-\{(1\,R)-1-[(4-\rho \Pi \Pi J z z L h)]-2-[4-(2-\{N-[(4-\rho \Pi J z z L h))] + (3\,R)]$ カルパモイル $\{J-1\}$ フェニル $\{J-1\}$ $\{J-$

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 6 7 0 (M+H) 。 C $_3$ 7 H $_3$ 7 C I $_2$ N $_5$ O $_3$ に関する計算値: 6 6 9 . 2 3 。

(実施例83)

[0540]

【化145】

20

10

[0541]

MS(ESI、陽イオン) m / z:622 (M+H)。 C $_3$ $_6$ H $_3$ $_6$ C I N $_5$ O $_3$ に関する計算値:621.25。

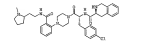
[0542]

(実施例84) 【0543】

【化146】

30

40



[0544]

MS(ESI、陽イオン) m \angle z:657(M+H)。C₃₇ H₄₅ CIN₆ O₃ に関する計算値:656.32。

[0545]

(実施例85)

[0546]

【化147】

[0547]

る計算値:656.29。

【0548】 (実施例86)

[0549]

【化148】

20

30

40

10

[0550]

M S (E S I 、陽イオン) m / z : 7 4 2 (M + H) 。 C 4 4 H 4 4 C I N 5 O 4 に関する計算値: 7 4 1 . 3 1 。

[0551]

(実施例87)

[0552]

[化149]

[0553]

[0554]

(実施例88)

[0555]

【化150】

[0556]

N-[(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソ-2-(4-{2-[N-(2-ピペリジルエチル) カルパモイル] フェニル} ピペラジニル) エチル] (

(3S)(3-1,2,3,4-7)

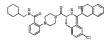
MS(ESI、陽イオン) m \angle z:657 (M+H)。C $_3$ 7 H $_4$ 5 C 1 N $_6$ O $_3$ に関す 10 る計算値:656、32。

[0557]

(実施例89)

[0558]

【化151】



20

[0559]

る計算値:641.31。

[0560]

(実施例90) 【0561】

【化152】

30

40

[0562]

N - [$(1 R) - 2 - (4 - \{2 - [N - (2 - P = J = L)) カルパモイル] フェニル <math>\}$ ピペラジニル)-1 - [(4 - D + D = L = L) + L] ((3 - L) ((3 - L))。

[0563]

(実施例91)

[0564]

【化153】

20

40

[0565]

[0566]

工程 2

 $t \ er \ t - \mathcal{I}$ チル 4 - (2 - ポルミルフェニル) ピペラジンカルボキシレート (工程 1) (0.6g、2.1 mmo1) に、C 1 C H_2 C H_2 C H_3 C H_4 C H_4 C H_5 C H_4 C H_5 C H_6 C H_8 C H

[0567]

工程3

 $C\,H_2\,C\,I_2\,(1\,2\,m\,L)$ 中に溶解した $t\,e\,r\,t\,-$ プチル 4 - { $2\,-$ [(ジメチルアミノ)メチル] フェニル] - ピペラジンカルポキシレート(工程 2)(0.6 8 g、2.1 m o 1)に、 $T\,F\,A$ (6 m L)を加えた。室温にて 1 時間、この反応液を損拌した後、溶漿を i n v a c u o にて 遺縮し、 残余物を、 $C\,H_2\,C\,I_2$ および飽和 N a H C O $_3$ 同で分液した。 有機層を食塩水で洗浄し、水層を合わせて、 $C\,H_2\,C\,I_2$ と3 0 % M e O H $_3$ の混合液で抽出した。 有機層をあわせ、 $N\,a_2\,S\,O_4$ 上で乾燥させ、濾過し、i n v a c u o i c て遺縮し、ジメチル [(2 - ピペラジニルフェニル)メチル] アミンを、 黄色油として得た(0.3 5 g)。 M S m / z:2 2 0 (M+H)。 $C_{1\,3}\,H_{2\,1}\,N_3$ に 関する計算値: $2\,I\,9$. 3 3。

[0568]

工程 4

(2R) - 2 - 7ミノ $-1 - (4 - \{2 - [(ジメチルアミノ) メチル] フェニル} ピペラジニル) - 3 - (4 - クロロフェニル) プロパン<math>-1 - 4$ ンを、ジメチル [(2 - ピペ 50)]

工程 5

tert-プチル 3- {N-[(1R)-2-(4-{2-[(ジメチルアミノ)メチ ル] フェニルトピペラジニル) -1- [(4-クロロフェニル) メチル] -2-オキソエ $\{f(x) \mid f(x) \mid f(x)$ ルボキシレートを、(2R)-2-アミノ-1-(4- $\{2-[(ジメチルアミノ)メチ$ ル] フェニル} ピペラジニル} -3-(4-)クロロフェニル) プロパン-1-オン(0. 3 4 g、 0、 8 5 m m o 1) 、 B o c - L - T i c - O H (ペプテック社 (Pepter h Corp.)) (0.26g, 0.93mmol), EDC (0.2g, 1.0mm ol)、HOBT (HOATの代わりに使用) (バッケム (Bachem)) (0.14 g、0.93mmo1) およびCH₂Cl₂(4mL) を用いて、調製Vにて記述した手 順にしたがって調製した。未精製化合物を、Biotage 40Sカラム(CH。Cl 2 MeOH 95:5)上で精製し、tert-ブチル 3-{N-[(1R)-2-(4-{2-[(ジメチルアミノ)メチル]フェニル}ピペラジニル)-1-[(4-ク ーテトラヒドローイソキノリン) -2-カルボキシレートを白色泡として得た(0.32 g)。MS m/z:660(M+H)。C37H46C1N5O4に関する計算値:6 60.25.

[0570]

工程 5

ジオキサン (0.5 m L) 中に溶解した、tert-ブチル 3- {N- [(1 R) - 2 - (4- {2- [(ジメチルアミノ)メチル]フェニル}ピペラジニル)-1- [(4-クロロフェニル)メチル] -2-オキソエチル] カルバモイル (3 S) -1, 2, 3,4-テトラヒドローイソキノリン) -2-カルボキシレート(工程5)(0.31g、0 47mmol)に、ジオキサン(1mL)中の4N HClを加えた。室温にて6時間 撹拌した後、溶媒をin vacuoにて除去し、残余物をプレパラティプHPLC (ウ オーターズ キセテラ (Waters Xterra) C18 5ミクロン 100×2 0 m m 、6. 0 分間、4. 6 3 分間にわたる、H₂ O 中 1 0 % から 8 0 % C H₃ C N) に よって精製して、 $N-[(1R)-2-(4-\{2-[(ジメチルアミノ)メチル])$ フェ [-1, 1] = [-1,(3S) (3-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル)) カルボキシアミド (TF A 塩) を、白色固体として得た(0, 27g)。MS m/z:560(M+H)。C。 2 H₃₈ C I N₅ O₂ に関する計算値: 559.27。解析、C₃₂ H₃₈ C I N₅ O₂ -2.5TFA-0.1H。Oに関する計算値:C、52.47;H、4.84;N、8 . 27; Cl、4. 19。結果: C、52. 26; H、4. 75; N、8. 14; Cl、 4.41.

10

20

30

20

30

【0571】 (実施例92) 【0572】 【化154】

[0573]

N - $[(1R) - 2 - (4 - \{2 - [(ジメチルアミノ) メチル] フェニル \} - ピペラジニル) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - オキソエチル] アゼチジン - 3 - イルカルポキシアミド$

工程 1

 $tert - \mathcal{I} \neq \mathcal{I}$ 3 - $\{N - [(1S) - 2 - (4 - \{2 - [(\mathcal{I} \neq \mathcal{I} \neq \mathcal{I})\})\}\}$ ル] -ファニルトピペラジニル) -1- [(4-クロロファニル) メチル] -2-オキソ エチル] カルバモイル トアゼチジンカルボキシレートを、(2R) -2-アミノ-1-(4- {2- [(ジメチルアミノ)メチル] -フェニル} ピペラジニル) - 3- (4-クロ ロフェニル) プロパン-1-オン (実施例91、工程4) (0.17g、0.42mmo 1)、Boc-アゼチジン(ペプテック社(Peptech Corp.))(0.09 4g, 0. 47mmol), EDC (アルドリッチ (Aldrich)) (0. 097g 、0.51mmol)、HOBT (HOATの代わりに使用) (バッケム) (0.071 g、0.47mmol) およびCH。Cl。(2mL) を用いることによって、調製Vに て記述した手順にしたがって調製した。未精製物を、Biotage 40Sカラム(C) - 2 - (4 - {2 - [(ジメチルアミノ)メチル]-フェニル}ピペラジニル)-1-[(4-クロロフェニル)メチル]-2-オキソエチル]カルバモイルトアゼチジンカル ボキシレートを白色固体として得た(0.15g)。MS m/z:584(M+H)。 C_{3 1} H_{4 2} C 1 N₅ O₄ に関する計算値: 5 8 4 . 1 5 。 [0574]

105/4.

工程 2

ジオキサン(0. 2 m L)中に溶解した t e r t - \mathcal{I} \mathcal{I}

[0575]

(実施例93)

[0576]

【化155】

20

30

40

[0577]

工程1

測製 X I X の合成に関する手順にしたがって、 N ー { (1 R) ー 1 ー [(4 ー クロロフェニル) メチル] ー 2 ー オキソー 2 ー (4 ー フェニルビペラジニル) エチル } (t e r t ー プトキシ) ー カルボキシアミドを、 B o c ー p ー C I ー D ー P h e ー O H (3 8 0 m g、1、3 m m o 1) (ノパ パイオケム (N o v a B i o c h e m))、1 ー [3 ー (ジメチルアミノ) ープロピル] ー 3 ー エチルカルボジイミド メチオジド (7 7 0 m g、2、6 m m o 1) (アルドリッチ (A l d r i c h))、 H O A T (1 8 0 m g、1、3 0 m m o 1) (アルドリッチ (A l d r i c h)) および 1 ーフェニルピペラジン (2 0 0 μ l、1、2 8 m m o 1) (アルドリッチ (A l d r i c h)) に 5 7 0 m g) より調製した。 M S (E S I、陽イオン) m / z: 4 4 4 (M + H)、 (E S I、陰イオン) m / z: 4 4 2 (M - H)。 C 2 4 H 3 0 C l N 3 O 3 に関する計算値: 4 4 3 . 9 7。 【0 5 7 8】

工程 2

磁気撹拌子を備えた50mlの丸底フラスコ中の、N-{(1R)-1-[(4-クロロ フェニル)メチル1-2-オキソー2-(4-フェニルピペラジニル)エチル} (ter t-ブトキシ)-カルボキシアミド(工程1)(573mg、1.30mmol)へ、2 5 m L の H C 1 で飽和した E t O A c を加え、この反応混合液を 1 時間撹拌した。得られ た固体を濾過し、ヘキサンで洗浄した。固体をさらにin vacuoにて乾燥させ、つ いで磁気撹拌子を備えた50mLの丸底フラスコに加えた。DMF(10mL)、DIE A (110 μ 1, 0.63 1 m m o 1) (アルドリッチ (Aldrich)), B o c -L-Tic-OH (90mg、0.68mmol) (ペプテック (Peptech))、 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド メチオジド(396 mg、1.33mmol)、およびHOAT (90mg、0.661mmol)を、反応 フラスコに加えた。得られた溶液を、2時間撹拌し、ついで調製XIXにてのように処理 した。得られた未精製物を、フラッシュクロマトグラフィー(SiO。、1:1 へキサ ン-EtOAc) にて精製し、tert-プチル 3-(N-{(1R)-1-[(4-クロロフェニル)メチル] -2-オキソ-2-(4-フェニルピペラジニル)エチル}カ ルバモイル) (3S) - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリン-2 - カルボキシレ-- ト (130 mg) を得た。MS(ESI、陽イオン) m/z:603 (M+H)、(E SI、 陰イオン) m/z:601 (M-H)。 C34 H39 C1N4 O4 に関する計算値 : 603.15.

[0579]

工程3

20

30

40

チル] -2-3 キソー2 -(4-7 ェニルーピペラジニル) エチルト ((3 S) (3 -1 , 2, 3, 4 -5 トラヒドローイソキノリル)) カルボキシアミドを得た (4 0 m g) 。 M S (E S I 、陽イオン) m / z : 5 0 3 (M + H) 、 (E S I 、陰イオン) m / z : 5 0 1 (M - H) 。 C_{20} H $_{32}$ C 1 N $_{40}$ O $_{20}$ に関する計算値: 5 0 2 . 2 1 。

(162)

[0580]

(実施例94) 【0581】

【化156】



[0582]

工程1

[0583]

工程 2

工程3

20

30

40

50

【0585】 (実施例95) 【0586】 【化157】

[0587]

N- ((1R) - 1 - [(4 - クロロフェニル) メチル] - 2 - オキソー2 - [4 - (2 - ピリジルメチル) ピペラジニル) エチル} - 3 - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリルカルボキシアミド

工程1

工程 2

[0589]

20

30

工程3

【0590】 (実施例96) 【0591】 【化158】

[0592]

工程1

[0593]

工程 2

 $2-\begin{bmatrix}2\,,\,5-\Im P \#-5- \text{ベンジルピシクロ}\,[\,2\,,\,2\,,\,1\,]\,\,\text{ヘプト}-2-\text{イル}\,]\,\,-\text{フェニル}\,\text{アミンを、}\,2\,,\,5-\Im P \#-2-(2-\text{ニトロフェニル})\,\,-5-\text{ベンジルピシクロ}\,[\,2\,,\,2\,,\,1\,]\,\,\text{ヘプタン}\,\,(\text{工程1})\,\,(6\,9\,0\,\text{mg}\,,\,2\,,\,2\,\text{mmoI})\,\,\text{および}\,S\,\,\text{n}\,\,\text{CI}\,\,_2-\text{H}\,\,_2\,\,_2\,\,_2\,\,\text{O}\,\,(2\,,\,2\,\text{g}\,,\,9\,,\,8\,\text{mmoI})\,\,\text{を用いて、調製IIに関する手順にしたがって調製した。MS(ESI、陽イオン)\,m/z\,:\,2\,8\,0\,\,(\text{M}+\text{H})\,\,,\,\,(E\,S\,\,I\,,\,\text{陰イオン})\,\,\text{m/z}\,\,_2\,:\,2\,7\,8\,\,(\text{M}-\text{H})\,\,,\,\,C_{\,\,I\,\,8}\,\,H_{\,\,2\,\,I}\,\,N_{\,\,3}\,\,\text{に関する計算値:}\,\,2\,7\,9\,\,,\,\,3\,8\,\,,$

【0594】 工程3

する手順にしたがって、 2 ー [2 , 5 ー ジアザー 5 ー ベンジルビシクロ [2 . 2 . 1] へ プトー 2 ー イル] フェニルアミン(工程 2) (6 9 0 m g 、 2 . 5 m m o 1) より調製した。未精製混合物を、フラッシュクロマトグラフィー(SiO $_2$ 、 C H $_2$ C I $_2$ 中 3 % M e O H) によって精製し、望むスルホンアミドを得た(5 3 3 m g)。 M S (ESI、陽イオン) m / z : 3 5 8 (M ー H) 、(ESI、除イオン) m / z : 3 5 6 (M ー H) 。 C $_1$ 。 H $_2$ 3 N $_3$ O $_2$ S に関する計算値: 3 5 7 . 4 7 。

【0595】 工程4

工程 5

 $N-[(1R)-2-(2,5-9)T-5-(2-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル| ビシクロ [2.2.1] ヘブド-2-イル) -1-[(4-クロロフェニル)メチル] -2-オキソエチル] (tert-ブトキシ)カルボキシアミドを、[2-(2,5-9)T・ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-イル)フェニル] (メチルスルホニル)アミン (工程4) (176 mg、0.658 mm o 1)、<math>p-c1-D-Phe-OH(210 mg、0.700 mm o 1)、1-(3-9) メチルアミノープロピル)-3-エナルカルボジイミド メチオジド (351 mg、1.181 mm o 1) おとび HOAT (92 mg、0.676 mm o 1)を用いて、調製 X 1 X に関する手順にしたがって調製した。未精製物を、in vacuoにて濃縮して、369 mgを得、次の工程にてのように使用した。MS(ESI、陽イオン)m/z:547 (M-H)、(ESI、除イオン)ア/z:547 (M-H)。<math>C_{26}$ Ha 3 C1 N 4 O 6 S に関する計算値:549.08

[0597]

工程6

 $N - [(1R) - 2 - (2.5 - \vec{y})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{y} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{y} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - \{2 - [(\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - 5 - [(\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v})^T \vec{v} - (\vec{v} + \vec{v})^T \vec{v} - (\vec{v} +$ フェニル〉ビシクロ「2.2.1]ヘプト-2-イル)-1-「(4-クロロフェニル) 3 6 9 m g 、 0 、 6 7 2 m m o 1) を 、調製 X V I に記述したように 、 E t O A c 中の 飾 和HClにて処理した。得られた未精製物質を、EtOAcにて希釈し、10% Na。 CO。溶液で洗浄した。有機層を分離し、Na。SO。上で乾燥させ、濾過し、in v acuoにて濃縮した。この物質を用いて、Boc-L-Tic-OH(194mg、0 . 699mmol)、HOAT (94mg、0. 691mmol)、1- (3-ジメチル アミノープロピル) -3 - エチルカルボジイミド メチオジド(415 mg、1.396 mmol) および DMF (5 mL) より、調製 XIX に関する手順にしたがって、ter t-ブチル 3 - $\{N-[(1R)-2-(2,5-ジアザ-5-\{2-[(メチルスル$ ホニル) アミノl フェニル l ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-イル) -1- [(4-クロロフェニル) メチル] -2-オキソエチル] カルバモイル (3 S) -1, 2, 3,4-テトラヒドロイソキノリン-2-カルボキシレートを調製した。未精製物を、フラッ シュクロマトグラフィー (SiO。、CH。C1。中20% EtoAc)によって精製 し、望む化合物を得た(250mg)。MS(ESI、陽イオン)m/z:708(M+ H)、(ESI、陰イオン) m/z:706 (M-H)。C36 H42 C1N5 O6 Sに 関する計算値:708,27。

[0598]

10

20

30

20

【0599】 (実施例97)

[0600] [化159]

[0601]

 $N-\left[\left(1\,R\right)-1-\left[\left(4ho_{D}\Box_{T}z=Lh
ight)
ight.$ メチル $\left[-2-\left(4-\left(2-\left[\left(
ight)
ight.$ スルホニル $\right)
ight.$ アミノ $\left[-2ho_{T}z=Lh
ight]$ $\left(1,\ 4-\Im_{T}z=Lh$ $\left(1,\ 2-\Im_{T}z=Lh\right)$ $\left(1,\ 3-\Im_{T}z=Lh\right)$ \left

工程 1

磁気撹拌子を備える 500mLの丸底フラスコに、ホモピペラジン(8.315g、83mmo 1)(アルドリッチ(A1drich))および DMF(200mL)を加えた。 この溶液を、45で油浴内で熟し、2-フルオロニトロペンゼン(1.8mL、1.7mmo 1)を 5分間かけて加えた。 この反応液を 1.6時間損拌し、400mLの EtOAcにて希釈し、1NNaOH($2\times300mL$)にて洗浄した。有機層を 1mv0 1

工程 2

アザーベルヒドロエピニル)] -2 - x + x

[0603]

工程3

 $N - \{ (1R) - 1 - [(4 - \rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box) \}$ ニル) (1, 4-ジアザペルヒドロエピニル)]-2-オキソエチル} (tert-ブト キシ) カルボキシアミド (工程2) (1.37g、2.72mmol) を、調製XVIに て記述したように、HCIにて飽和したEtOAcにて処理した。得られた未精製物質を 、EtOAcにて希釈し、飽和NaHCO。溶液にて洗浄した。有機層を分離し、Na。 SO₄上で乾燥し、濾過し、in vacuoにて濃縮した。この物質を用い、Boc-L-Tic-OH (790mg, 2.85mmol), HOAT (385mg, 2.83 mmol) および1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド メ チオジド (1.695g、5.70mmol) を用いて、調製XIXに関する手順にした がって、 $tert-ブチル 3-(N-\{(1R)-1-[(4-クロロフェニル)-メ$ チル] -2- [4-(2-ニトロフェニル) (1, 4-ジアザペルヒドロエピニル)] -リン-2-カルボキシレートを調製した。未精製物質をフラッシュクロマトグラフィー(SiO, 2:1 ヘキサン: EtOAc) によって精製し、望む物質を得た(1.2g)。MS(ESI、陽イオン)m/z:662(M+H)、(ESI、陰イオン)m/z : 660 (M-H)。C₃₅ H₄₀ C I N₄ O₆ に関する計算値: 662.17。 [0604]

工程 4

 $tert = rt- \mathcal{I} \neq \mathcal{V}$ 3 - (N - {(1 R) - 2 - [4 - (2 - アミノフェニル) (1, 4 - \mathcal{I} \gamma \mathcal{

[0605]

工程 5

10

20

30

【0606】 工程6

本発明に含まれる他の化合物を、以下の表1から8に列記する。

【0608】 【表1】

	表1				
- 18 - Z	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N				
ν. α. α.	R ^{13b} H ^{13a}	s. S	α. د د د	π 3°	
98. メチルスルホニルアミノ	I	I	- 0	I	
99. N-JDL11-N- (CypCH ₂) 7=1×71	I	I	ō	I	
100. Nープロピル-N- (CypCH ₂) アミノメチル	ı	I	Ö	I	
101. N. Nージ (CypCH ₂) アミノメチル	·	I	ō	I	
102. N- (メチルスルホニル) -N- (アミノエチル) アミノ	I	I	ō	ō	
103. メチルスルホニルアミノ	Ε	3-cypCH2NHC=OCH2-	ō	I	
104. 2ーピリジルカルボニルアミノ	I	I	ō	I	
105. ベンジルアミノカルボニル	I	r	ō	I	
106.	I	I	ō	I	
ノミアン・アージーターメーター・プラン・プラン・プラン・プラン・プラン・プラン・プラン・プラン・プラン・プラン	I	I	Ö	I	
108. NープロピルーNーメチルスルホニルアミノ	Ξ	Ι	- -	ı	

(新味)	
米	

	R 35	R 10	٦. و	Ω ξ
109. メチルスルホニルアミノ	I	3-NH ₂ - (CH ₂) 2NHC=OCH ₂ -	ō	I
10. N- (CypCH ₂) -N- (MeSO ₂) 7≅/≯≠JL	I	I	ō	I
11. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	ш	I	ō	I
112. N- (フェニルプロピル) -N- (MeSO ₂) アミノ	I	I	ō	I
13. メチルスルホニルアミノ	4-CF3	I	ō	I
14. メチルカルボニル	I	I	ō	I
15. CH3C=ONH	I	I	ō	Ι
116. MeSO ₂ NH-	I	3-71=JL (CH2) 2NHC=OCH2-	ō	I
17. メトキシ	I	I	ō	I
18. 7≒/	I	I	ō	I

【0609】 【表2】 10

20

30

	R136	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
	₽, 13°	ō	<u>.</u>	ō	<u>-</u>	<u>-</u>	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō
	بر د	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
	Ω e ⁵	I	I	I	r	I	I	I	I	I	I	4-Br	I
H K STATE OF THE S	₽14b	メチル	I	メチル	メチル	メチル	メチル	メチル	メチル	メチル	メチル	I	メチル
Harris Ha	# X014a	119. シクロプロピルメチル	120. シクロプロピルメチル	121. メチルカルボニル	122. イソブチル	123. プロピル	124. メチルスルホニル	125. エチル	126. エトキシカルボニルシクロプロピルメチル	127. インベンチル	128. 4ーメチルカルボニルアミノベンジル	129. メチル	130. メチル

表2

		ď	I	I	_	_	_	_	1	_	_	_	_	_	
		۳. 13	ō	ō	ō	ō	ō	ō	<u>-</u>	ō	ō	5	ō	ō	
		٥٢	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	
		π ē	I	I	I	I	I	I	I	r	I	I	I	I	
	H NE STATE	٦. م	ンチメ	メチル	ンチメ	I	メチド	メチド	メチス	メチル	メチル	メチド	メチル	メチル	
衣 2 (杭ぎ)	Close State														
	A 1946														
		Д *	3ーチエニルメチル	ムソンラギキシェルラ	2ーメトサンベンジラ		4ーピリジルメチル	2ーピロリジニルメチル	3ーメトキシ ベンジア	_	Cチル	4ーメトキシベンジラ	シクロヘキシルメチル	2ーアミノプロピル	
			3-71	ジング					3-1	イジジング	. アミノエチル		・シクログ		
		#	131	132	133.	134	135	136	137	138.	139.	140.	141.	142.	

20

30

40

	R 136	I	I	I	I	I	
	R ¹³ *	2	ō	ō	ō	ō	
	α ot	I	I	I	I	I	
	ر 3	I	I	I	I	I	
H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	R146	メチル	メチン	ルチメ	メチルカルボニル	1 1/4×	
The state of the s	# **! \tex	FJLアミノ	44. 3ーシアノベンジル	45. イソプロピル	46. CypCH ₂ -	147. メチルカルポニル	

【0610】 【表3】

	å	イソブチル	-CH ₂ C (CH ₃) 3	-CH ₂ cyp	ブチル	パンナル	-CH20 h x 1	エチル	メチド	インプロピル
	ξ ξ	I	I	I	I	I	I	I	I	I
^d r.	٦. چ پ	- 0	ō	ō	ō	<u>.</u>	<u>.</u>	ō	<u>.</u>	ō
2	Ţ.	I	I	I	I	I	I	I	I	I
WHIJS NITS	στ	I	I	I	I	I	I	I	I	I
R 118 N N N N N N N N N N N N N N N N N N	۲. د	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7€/	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 73/	N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) ₹≅/	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7€/	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7€/	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7€/	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7≅/	N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7€/	N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≧/
	#	148.	149.	150.	151.	152.	153.	154.	155.	156. 1

表3 (新き) R10 O H N R10 N H N R110 N R11s R11s R11s R11s R11s R11s R11s R1
--

* <u>~</u> ~	σ. o ^c	σ. č	بة ق	٦ و	ů
57. N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 75/	I	I	5	I	オジジス
58. N- (CH ₃ SO ₂) 7≅/	I	I	<u>.</u>	I	I
59. N- (CH3SO2) -N- (CypCH2) 7€/-	I	I	-	I	プロピル
160. 1, 2, 3-FUTV-N-2-1N-CH ₂ -	I	I	<u>.</u>	I	I
61. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノCH ₂ −	I	I	<u>.</u>	I	Вос
62. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノCH ₂ −	I	I	<u></u>	I	Ι
63. 1-4 = \$\forall JJUCH_2-	I	I	ō	I	I
164. 1—〒トラゾリルCH ₂ —	I	I	ō	I	I
65. 2, 5ージメチルピロリジン-1ーイル	I	I	ō	I	I
66. 2ーオキソーピロリジンー1ーイルメチル	I	I	<u>_</u>	I	I
167. 2ーオキソーピロリジン-5-イルメチル	I	I	ō	I	インプロピル
68. 2ーオキンーピロリジンー1ーイルメチル	I	I	ō	I	エチル

ŧu	
华	
დ	
表	

	;				
R14	R 10	R15	R10 R15 R134 R13b	٦ اع	ď
69. 2ーオキソーピロリジン-1-イルメチル	I	I	0	I	CypCH ₂ -
170. 2ーオキソーピロリジンー1ーイルメチル	I	I	5	I	-CH ₂ C (CH ₃) 3
71,8-アザービンクロ[3,2,1]オクト-8-イルメチル	I	I	5	I	I
72. 8ーアザービシクロ [3. 2. 1] オクトー8ーイルメチル	I	I	<u>.</u>	I	イソプロピル
73.8-アザービンクロ[3.2.1]オクト-8-イルメチル	I	I	<u>.</u>	I	エチル
174.8-アザービンクロ[3.2.1]オクト-8-イルメチル	I	I	<u>.</u>	I	CypCH ₂ -
175. 8ーアザービシクロ [3. 2. 1] オクトー8ーイルメチル	I	I	ō	I	-CH2C (CH3) 3
176. フェノキシメチル	I	I	ō	I	I
177. 1ーメチルピペラジンー4ーイルCH2ー	I	I	ō	I	I
178. 2. 6ージメチルピペラジソー1ーイルCH ₂ ー	I	I	ō	I	r
179. 3ーピリジルオキシメチル	I	I	ō	I	I
180. 1, 2, 3-トリアゾール-2-イルCH ₂ -	I	I	ō	I	インプロピル

		å	I	CypCH₂⊓	r	I	イソブチル	I	I	ı	I	I
		R13b	I	r	I	I	I	I	I	I	ı	I
		π, εει α	-	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō
	A N	ج د	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
Ψυ.	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	σc	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
表3(続き	R. 135 M.	*ι α	181. 1, 2, 3-トリアゾール-2-イルCH ₂ -	182. 1, 2, $3-17\sqrt{-\mu-2-4\mu CH_2}$	183. 1, 2, 4-トリアゾール-2-イルCH ₂ -	184. ピリジル-2-オン-CH ₂ -	185. 1, 2, 3ートリアゾールー2ーイルCH ₂ ー	186. 4ーモルホリノCH ₂ ー	187. 2-CH ₃ -イミダゾール-1-イルCH ₂ -	188.	189. 2ープロピルイミダゾールー1 <i>ーイル</i> ーCH ₂ ー	190. 1ーピペリジルCH ₂ ー

表3 (続き) R ¹¹⁵ R ¹¹⁵ R ¹¹⁵	R10 R15 R134 R13b	н н с н	I I CI I
₩ ¹ Z Z	<u>ر</u>	-ピロリジニルCH2-	- (MeSO。) -N- (CypCH。) アミノメチル

# *	Y	K'S K'S K'S	2	۲.	Y
191. 1ーポロリジニルCH ₂ ー	Ι	I	C	I	I
192. N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) アミノメチル	I	I	ō	I	I
193. 2ーインプロピルイミダゾールー1ーイルCH ₂ ー	I	I	<u>.</u>	I	I
194. 1, 2, 3-トリアゾール-2-イルCH ₂ -	I	I	<u>.</u>	I	-CH ₂ C (CH ₃) 3
195.	I	I	<u>-</u>	I	I
9	1	1	-	1	ı
	:	:		:	:
197. 1, 2, 3-トリアゾールー2-イルCH₂-	I	I	ō	I	o h x l

	4
表3 (続き)	H Z

# *' \C	بر 0	Ω, ξ	R10 R15 R13s R13b	۳. م	å
198. N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≡/メ≠ル	Ι	I	- 0	I	シクロヘプチル
199. N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) 7=/×F/L	I	I	ō	I	モルホリノ
200 N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) 7=/メチル	I	I	ō	I	2ー (エチル) ブチル
201. N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) アミノメチル	I	I	<u>.</u>	I	- x + o
202. 1ーピラゾリルーCH ₂ ー	I	I	5	I	CypCH ₂ -
203. 1ーピラゾリルーCH ₂ ー	I	I	<u>.</u>	I	エチル
204. 1ーピラゾリルーCH ₂ ー	I	I	ō	I	I
205. 1ーピラブリルーCH ₂ ー	I	I	<u>.</u>	I	インプロピル
206. 1, 2, 3-トリアゾール-1-イルCH ₂ -	I	I	<u>.</u>	I	イソプロピル
207. N-プロピル-N- (CypCH₂) ア≒/CH₂-	I	I	ō	I	イソブチル
208. N-プロピル-N- (CypCH ₂) 7≅/CH ₂ -	I	I	ō	I	エチル
209. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノCH ₂	I	I	<u>-</u>	I	-CH ₂ C (CH ₃) ₃

	ů.	イソブチル	インブチル	-CH ₂ C (CH ₃) 3	-CH2cyp	ブチル	ペンチル	-CH2chx1	エチル	メチル	イソプロピル	I	シクロペンチル
	٦, ود ا	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	r	I
<u>a.</u>	π • ε Γ	-	ņ	ā	8	9	ā	9	B	ā	ā	ā	<u>-</u>
Z	σ, ε	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
(4) H N H N H N H N H N H N H N H N H N H	۳٥	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
Kils Ribb	# \$-CX	210. 1, 2, 3-HJFV-N-1-1NCH2	211. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	212. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	213. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	214. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	215. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	216. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	217. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7€/	218. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	219. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7≅/	220. N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) 7€/	221. N− (CypCH ₂) −N− (MeSO ₂) 7≅/−

20

30

40

	å	2ープチル	エチル	-CH2C (CH3) 3	Вос	I	I	
	بر ودر	I	I	I	I	I	I	
	۳. 13	-0	<u>-</u>	<u>.</u>	ő	ä	ō	
N N	R15	I	I	I	I	I	4-F	
NH N	R 10	I	I	I	I	I	I	
表3 (無数)	# R14	222. N- (CypCH ₂) -N- (MeSO ₂) 7≅/-	223. 1, 2, 3-トリアゾール-1-イルCH ₂ -	224. 1. 2. 3-トリアゾール-1-イルCH ₂	225. N— (CypCH ₂) —N—プロピルアミノCH ₂ —	226. N— (CypCH ₂) —N—プロピルアミノCH ₂ —	227. N— (CypCH ₂) —N—プロピルアミノCH ₂ —	

【0611】【表4】

	ge CC	35 S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	RI13s	ç	<u>.</u>	<u>.</u>	C
- 1	T H	۲ ا	۔ ا	د اء	ء اء	٠	2 3
N N	ンショノコロンドメナント	71.17		C	5	C	С
თ	シクロプロピルメチル	I	I	I	<u></u>	I	I
0	メチルカルボニル	メチル	I	I	ō	Ι	CypCHz
231.	インブチル	メチス	I	I	<u>-</u>	I	I
232.	プロピル	メチル	I	I	5	I	I
69	233. メチルスルホニル	メチル	I	I	ō	I	I
234.	エチル	メチル	I	I	5	I	I
235.	エトキシカルボニルシクロプロピルメチル	メチル	I	I	ō	I	I
236.	ムンパソルラ	メチル	I	I	ō	I	I
237.	4ーメチにカルボニルアミノ ベンジル	メチル	I	r	5	I	I
238.	メチル	I	4-Br	I	5	I	I
39.	メチルカルボニル	メチル	I	I	5	I	インブチル

		å	エチル	I	インプロピル	I	I	
		R 135	I	I	I	I	r	
		۳. پ	0	ō	ō	õ	- 0	
	<u>a_</u>	σ .	I	I	I	I	I	
		Ω, δ	I	I	I	I	I	
表 4 (続き)	H 144 C 144	۳. ه	パチ メ	パチメ	メチル	メチル	ルチメ	
		T.	ルボニル	メチルカルボニル	ルボニル	243. シクロヘキシルメチル		
			240. メチルカルボニル	・メチルナ	・メチルナ	シロケン	メチル	
		#	240	241	242	243	244	

20

30

40

		ď	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
		R13b	I	ı	I	I	I	I	I	I	I	I
		R13#	0.1	ō	ō	ō	ō	ō	<u>.</u>	ō	ō	ō
	å.	٥.	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
		٦. وا	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I
表4 (続き)	H, 140 M 151	R14b	メチル	メチル	メチル	I	パチ メ	メチル	メチル	メチル	メチル	11.4×
		R 14:	3ーチエニルメチル	メンジルギャッコ	2-×トキッ人ンジン	メチル	4ーピリジルメチル	2ーピロリジニルメチル	3ー× トキッ くいごし	インジン アンジン	アミノエチル	JCジングンキーメー4
		#	245.	246.	247.	248	2 4 9	250.	251.	252.	253.	2 5 4 .

【0612】【表5】

4ートリフルオロメチルフェニル 4ーメトキシフェニル 4ーヨードフェニル 3-クロロフェニル 3ーピリジル

4ージクロロフェニル

4ーブロモフェニル

257. 258. 256. 255.

10

20

30

40

【0613】

بر ق 10

20

30

ر ة

ي پ

3ーシアノフェニル	4ー(1ーイソブチル)ピペリジル	4ー(1ーエチル)ピペリジル	3-フルオロフェニルーCH ₂ -	3ーメトキシフェニル	2-CF ₃ -7±=/\(L-CH ₂ -	2ーメチルチオフェニル	-СH (CH ₃) 7±=1/L	3, 4ージメトキシフェニルーCH ₂ CH ₂	3ーフルオロフェニル	4ーピリジル
CH20yp	CH20yp	CH ₂ cyp	קטם	CH ₂ c y p	ם <i>ה</i> אר	CH2cyp	CH ₂ oyp	CH2cyp	CH2cyp	CH ₂ cyp

10

20

30

(和)	R16	4ー (1ーメチル) ピペリジル	3ー (アミノメチル) フェニル	2ーメチルチオ ピリドー3ーイル	1−7≒/oh×l	(1ーフェニル) アミノメチル	3ーテトラヒドロフラニル	2ーチエニル	2ーインドリル	シクロヘキシル	2ーアミノエチル	3ーピペリジル
	# R ¹⁸	287CH ₂ cyp	288CH ₂ cyp	289CH ₂ cyp	290CH2cyp	291CH2cyp	292CH ₂ cyp	293CH20yp	294CH ₂ cyp	295CH ₂ cyp	296CH2cyp	297CH ₂ cyp

	22 2
(報件)	
表6	124)
	ē j

			サゾリル									
R's	ルニェ ム	4ークロロフェニル	2- (4ーピリジル) オキサゾリル	3ーフルオロフェニル	2ーフルオロフェニル	2ーナフチル	3ーインドリル	3ーピリジル	3ーインキノリル	1ーメチルシクロプロピル	2ークロロフェニル	
<u>"</u> "	298CH2cyp	299CH2cyp	300CH2cyp	301. プロピル	302. プロピル	303CH2cyp	304CH2cyp	305CH20yp	306CH2cyp	307CH2cyp	308CH ₂ cyp	

H ₂ cyp	フェニル (1ーアミノ) エチル
H ₂ cyp	2- (1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフチル)
H ₂ cyp	フェニルーHC=C (CH ₃) ー
H₂cyp	イソプロピル
H ₂ cyp	71=JJ-CH (CH ₃) CH ₂ -
H ₂ cyp	フェニル (1ーヒドロキシ) エチル
H ₂ cyp	3ーインドリルエチル
ピル	2ーフルオロフェニルエチル
H ₂ cyp	1ーフェノキシプロピル
H₂cyp	-CH ₂ C (CH ₃) ₃
ピル	1ー (4ーフルオロナフチル)

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
(続き)	
表6 (続	
#16	***
	£

R. 16	4-72/ch×1	2ーペンンチェニル	2ー(1ーメチルインドリル)	5ー(4ークロロー1,3ージメチル)ピリジルビラゾリル	2ーインダニルCH ₂ ー	3ーアミノシクロペンチルー	5ーインドリル	フェニル(1ーメチルアミノ)エチル	3−インドリルCH₂−	2 - (7 - アリンド) 水井 ナンコル
# 8.1%	320. H	321CH ₂ cyp	322CH ₂ cyp	323CH ₂ cyp	324CH ₂ cyp	325. H	326. Н	327CH20yp	328CH2cyp	329 ICH.

6 (続き)	THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T
是	

R.¹6	2ーベンンキサゾリル	2ーメトキシフェニル	3- (フェノキシ) フェニル	2ーペンゾフラン	3ーピリジルエチル	1ーメチルーちーピリジルー2ーオキソーピロリジソー4ーイル	4ージメチルアミノフェニルーCH₂ー	(2, 5ージートリフルオロメチルフェニル) エチル	2ーメチルー3ーインドリル	1 — (ペンジルアミノ) エチル	2 – (4 – ピリジルオキサゾリル)
# 8-13	330CH20yp	331CH2cyp	332CH20yp	333CH ₂ 0yp	334. H	335. H	336CH20yp	337. プロピル	338CH20yp	339CH2cyp	340. H

ج ة

Ω. Έ

342 344. 346. 348. 349. 350.

343. 345.

4ーエトキンセンボニルアペリジー1ーイル 4ーBocーピペリジー1ーイル 4ーフルオロフェニル 3-CF3-71=/L 4-CF3-7エニル 4-CF3-7エニル 3-CF3-71=N 1ーピペラジニル 4ーピペリジル 2ーナフチル $CypCH_2 C\,y\,p\,C\,H_2-$ CypCH₂− CypCH₂-CypCH2-プロピル プロピル プロピル 347. プロピル 351. プロピル 10

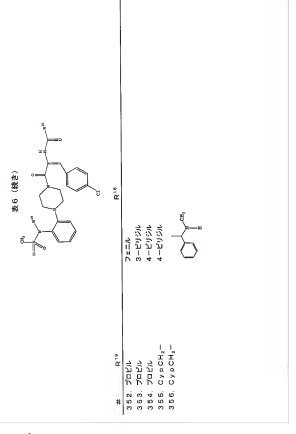
20

30

20

30

40



【0614】 【表7】

	R13*	-0	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō	ō	Ö	
	R اھ	パレノキー9	6ーキノリル	6ーキノリル	8ーキノリル	8ーキノリル	6ーキノリル	8ーキノリル	6ーキノリル	8ーキノリル	8ーキノリル	8ーキノリル	パーノナー9	
	٦. د	Ι	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	I	
II. II. III. III. III. III. III. III.	# * \C	357. 1- (N- (CypCH ₂) 7=1) IFIL	358. 1— (N, N— (CypCH ₂) ₂ 7≅/) エチル	359. 1— (N— (CypCH ₂) —N—プロピルアミノ) エチル	360. (N, N− (CypCH ₂) 27≅1) CH ₂ −	361. Nー (CypCH ₂) ーNープロピルアミノメチル	362. N— (CybCH ₂) —N—IFLF=1×FL	363. N. N− (プロピル) ₂アミノメチル	364. 1— (N— (CypCH ₂) —N─ブチルアミノ) エチル	365. 1− (N−CypCH₂) −N−イソペンチルアミノ) エチル	366. 1− (N− (CypCH ₂) −N− (Ch×ICH ₂) アミノ) エチノレ	367. 1- (N- (CypCH ₂) -N- (CH ₃ S (CH ₂) ₃) ア≅/) エチル	368. N— (CypCH ₂) —N— (M⊕SO ₂) アミノメヂル	

	= *
(精神)	
表7	
	7≥—⟨

#	214	د 7	م 16	R ¹³
369.	369. 1- (N- (CypCH ₂) -N- (3-FIII/X+)/7=1) I+1	I	パリノキー9	_ O
370.	370. 1− (N− (CypCH ₂) −N− (CH ₃ C=0) 7≅1) ±≠1	I	11/1/キー9	ō
371.	371. 1ーヒドロキシエチル	I	1/1/4-9	ō
372.	372. 1- (N- (CypCH ₂) -N-イソブチルアミノ) エチル	I	1/1/1/4-9	ō
373.	373. 1— (N— (CypCH ₂) —N— (7±=.NIF/N) 7=1) IF/N	r	1/1/キー9	ō
374.	374. N— (CypCH ₂) —N— (MeSO ₂) アミノメチル	I	1/1/キー9	ō
375.	375. 1— (N− (CypCH₂) −N− (ペンチル) アミノ) エチル	I	1/1/ナー9	ō
376.	376. N. Nージ (インブチル) アミノメチル	I	1/1/オー9	ō
377.	377. 1- (N- (CypCH ₂) -N- (2-エチルブチル) アミノ) エチル	I	11/1/キー9	ō
378.	378. 1- (N- (CypCH ₂) -N- (3-メチルフェニル) アミノ) エチル	I	1/1/キー9	ō
379.	379. N— (MeSO ₂) —N— (CypCH ₂) アミノメチル	I	3ーインキノリル	ō
380	380. 1− (N− (CypCH ₂) アミノ) エチル	I	3ーインキノリル	ō

表7 (続き)

# # A	д г	ה כה ה	٦. پ
381. N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) 73/47/L	I	H 4ーピペリジル	- 0
382. N-プロピルーN- (CypCH ₂) アミノメチル	I	ポペリジー1ーイグエチ ル	ō
383. 1, 2, 3ートリアゾールー1ーイルメチル	I	1 ーエチルピペンジー4 ーイバ	ō
384. NープロピルーNー (CypCH ₂) アミノメチル	I	1ーインブチルピペリジー4ーイル	ō
385. NーインプロピルーNー (CypCH ₂) アミノメチル	I	1ーエチンピペンジー4ーイン	ō
386. NーエチルーNー (CypCH ₂) アミノメチル	I	1ーエチンピペンジー4ーイン	ō
387. NーシクロペンチルーNー (CypCH ₂) アミノメチル	I	1ーエチルピペリジー4ーイル	ō
388. 1, 2, 3ートリアゾールー1ーイルメチル	I	1ーインプロピルピペリジー4ーイル	ō
389. 1, 2, 3ートリアゾールー1ーイルメチル	I	1 — (CypCH ₂) ピペリジー4ーイル	ō
390. 1, 2, 3ートリアゾールー1ーイルメチル	r	1ーインブチルピペリジー4ーイル	ō
391. 1, 2, 3ートリアゾールー1ーイルメチル	I	1— [(CH ₃) 3CCH ₂) ピペリジー4ーイル	ō

20

30

表7 (続き)

## *! \tau	π ³	0.7.00.	ق ق
392. N- (CypCH ₂) -N-Jaluraly+1	I	カレナー り	9
393. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノメチル	I	3ーキノリル	ā
394. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	I	4ーピペリジル	ņ
395. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	I	1ーエチルピペリジー4ーイル	ū
396. NープロピルーNー (CypCH ₂) アミノメチル	I	1ーインブチルピペリジー4ーイル	ā
397. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	I	1ーインブチルポペリジー4ーイル	ā
398. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	I	1ー(CypCH2)ピペリジー4ーイル	ë
399. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノメチル	I	1ーインブチルポペリジー4ーイル	ņ
400. Nー (CypCH ₂) ーNープロピルアミノメチル	I	1— [(CH ₃) 3CCH ₂) ピペリジー4ーイル	ņ
401. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノメチル	I	ポペリジー1ーイルエチル	ņ
402. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノメチル	I	エチルアミノエチル	ñ
403. 1— (N— (CypCH ₂) アミノ) エチル	I	2ーキノリル	ō
404. 1− (N− (CypCH ₂) ア≅ノ) エチル	I	4ーピペリジル	ō

20

30

表7 (続き)

H 2

	R 13s	ō	ō	ō	ō	ō	ō
	R ¹⁶	ピペリジー1ーイルエチル	Nーメチルアミノエチル	N, Nージ (エチル) アミノエチル	Nーエチルアミノエチル	6ーキノリル	3ーキノリル
	٦, A	ш	L	L	L	L	ш
R132	4. K	405. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	406. Nー (CypCH ₂) ーNープロピルアミノメチル	407. Nー (CypCH ₂) ーNープロピルアミノメチル	408. N- (CypCH ₂) -N-プロピルアミノメチル	409. N− (CypCH ₂) −N−プロピルアミノメチル	410. Nー (CypCH ₂) ーNープロピルアミノメチル
	#	N .901	N .901	107. N	N .80 t	N .601	110. N

10

20

30

40

【0615】 【表8】 录8

10

00

20

30

20

30

40

【0616】 (実施例423) 【0617】 【化160】

[0618]

塩酸 N - {(| R) - 1 - [(4 - ϕ 0 ロロフェニル)メチル] - 2 - [4 - (2 - ϕ 1 トロフェニル)ピペラジニル] - 2 - オキソエチル} ((3 S)(3 - 1, 2, 3, 4 - ϕ 5 トラヒドロイソキノリル))カルボキシアミド

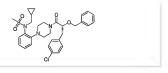
表題化合物を、 5 m L 0 E t 0 A c 中のH C l 飽和溶液での処理によって、 t e r t ー \mathcal{T} チル 3 ー $(N-\{(1R)-1-[(4-\rho u u z z u) メチル]-2-[4-(2-z u z u) u z u z u)]$ メチル] ー 2 ー

[0619]

(実施例424)

[0620]

【化161】



[0621]

(28) − 3− (4−クロロフェニル) − 1 − (4− {2− [(シクロプロピルメチル) (メチルスルホニル)アミノ]フェニル} −ピペラジニル) − 2 − (フェニルメトキシ) プロパン−1 −オン

工程 1

嚴気競拌子を備える 250 m L の丸底 \mathbb{Z} フラスに、N \mathbb{Z} N \mathbb{Z} O \mathbb{Z} S \mathbb{Z} m m o \mathbb{Z} 1 \mathbb{Z} S \mathbb{Z} m L \mathbb{Z} D \mathbb{Z} C \mathbb{Z} N \mathbb{Z} D \mathbb{Z} S \mathbb{Z} m m o \mathbb{Z} D \mathbb{Z} S \mathbb{Z} m \mathbb{Z} D \mathbb{Z} S \mathbb{Z} S \mathbb{Z} m \mathbb{Z} S \mathbb{Z} S \mathbb{Z} m \mathbb{Z} S \mathbb{Z}

[0622]

工程 2

10

20

30

工程3

室温にて、磁気撹拌子を備え、CH₂ CI₂ (30mL) およびDMF (30mL) 中N (シクロプロピルメチル) (メチルスルホニル) (2 – ピペラジニルフェニル) アミン (工程2) (1.8g、5.8mmol) および(2S) - 3-(4-クロロフェニル) - 2 - ヒドロキシプロピオン酸(工程1)(1.2g、5.8 m m o l)を含む、250 m L の丸底フラスコに、H O A T (アルドリッチ (A l d r i c h)) (0 . 8 7 g 、 6 . 4 m m o 1)、続いてEDC (アルドリッチ (Aldrich)) (1. 3g、7. 0 mmol) を加えた。これを18時間撹拌し、CH₂Cl₂(300mL) にて希釈した 。混合液をH 。O (3×100mL)、NaHCO 。水溶液 (1×100mL) および食 塩水 (1×100ml) で洗浄した。これを乾燥させ (Na。SO4)、シリカゲル上で 濃縮した。クロマトグラフィー(40%から55% EtOAc/ヘキサン)による精製 によって、(2S) - 3 - (4 -)ロロフェニル $) - 1 - (4 - {2 - [(シ) 2 -]}$ ロピ ルメチル) - (メチルスルホニル) アミノ] -フェニル - ピペラジニル) - 2 - ヒドロ キシプロパン-1-オンを、薄黄色油として得た(1.8g)。解析的に純粋な物質を、 逆相プレパラティブスケールクロマトグラフィー (カラム: MetaChem Pola ris C,g-A 5ミクロン、流速:20mL/分、勾配:5%から100% CH 3 CN (0.1% TFA) / H₂ O (0.1% TFA)。MS (ESI、陽イオン) m/z:492 (M+1)。C24 H30 CIN3O4 Sに関する計算値:491.16

[0624]

。 C_{3 1} H_{3 6} C 1 N₃ O₄ S に関する計算値: 5 8 1. 2 1。

[0625]

(実施例425)

[0626]

【化162】

10

20

30

20

30

40

50



[0627]

無水C H $_2$ C S $_2$ C S $_3$ M $_4$ C H $_4$

[0628]

工程2

工程4

 N_2 下、-40 ℃での、200 m L の無水 T H F 中の、(4 R) - (フェニルメチル) -2 ーオキサゾリドン(5.5 g、30 m m o l) および 5 m g のトリフェニルメタン(指示薬)の溶液に、オレンジ色が持続するまで、n - ブチルリチウム(ヘキサン中 2.5 後 6 次 6 の m o o l 、アルドリッチ(6 l d r i c h))を加えた。ついで、得られた溶液に、6 次 6 で、6 で まで冷却し、塩化 3 - フェニル - プロパノイル(工程 l)の T H F 溶液を加えた。反応液を、-78 ℃にて 1 時間撹拌した。0 ℃まで暖めた後、反応混合液を、50 m L の飽和 1 N a 1 2 S 0 4 上で柱ぎ、100 m L の C H 1 2 C 1 2 で抽出した。 積積相を食塩ルゲルカラムクロマトグラフィー(1 E 1 C

- 78℃にて、無水THF(100mL、アルドリッチ(Aldrich)) 中の(4R) - 3 - [3 - (4 - クロロフェニル) プロパノイル] - 4 - ベンジルー1. 3 - オキサ ゾリジン-2-オン (工程2) (3.0g、8.72mmol) の溶液に、NaHMDS のTHF溶液(13.1ml、1M、アルドリッチ(Aldrich))を加えた。この 溶液を、-78℃にて30分間、ついで-20℃にて30分間撹拌した。溶液を-78℃ まで再び冷却し、t-ブチルプロモアセテート(1.93mL、13.1mol)を、シ リンジを介して、この反応混合液に加えた。この反応液を−78℃にて2時間撹拌した。 RTまで暖めた後、反応混合液を、1M NaH₂PO₄ (50mL)上に注いだ。望む 化合物を、100mlのEtOAcで抽出し、有機相を50mlの食塩水で洗浄し、Na 。SO、上で乾燥させ、in vacuoにて濃縮した。化合物をさらに、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(ヘキサン中20%から50% EtOAc)で精製して、te r t -プチル 4 - [(4R) - 2 -オキソー4 -ベンジル(1, 3 -オキサゾリジンー 3-イル) 1 (3S) -3- [(4-クロロフェニル) メチル1 -4-オキソブタノエー トを、明黄色固体として得た (3.5g)。 MS (ESI、陽イオン) m/z: 458. 0 (M+1)。CっちHっg C1NO5 に関する計算値: 457.17。 [0629]

20

30

40

[0630]

工程 5

0℃にて、20mLのCH。CI。中の、(シクロプロピルメチル)(メチルスルホニル) - (2-ピペラジニルーフェニル) アミン(HC1塩、2.3g、6.0mmo1)、 (2S) - 3 - [(tert-ブチル) - オキシカルボニル] - 2 - [(4 - クロロフェ ニル) メチル] プロパン酸(1.8g、6.02mmol、工程4)、HOBt(0.8 1g、6.0mmol、ノババイオケム(Novabiochem)、およびTEA(1 . 67mL、12.0mmol)の溶液に、EDC(1.73g、9.03mmol、ア ドバンスド ケムテック (Advanced Chemtech) を加えた。この反応液 をRTまで暖め、12時間撹拌した。反応液を、飽和NaHCO。にてクエンチし、80 mLのEtOAcにて抽出し、有機溶液を食塩水にて洗浄し、Na。SO。上で乾燥させ 、in vacuoにて濃縮した。化合物をさらに、シリカゲルカラムクロマトグラフィ 一(ヘキサン中、50% EtOAc)によって精製して、2.3gのtertープチル (38)-3-[(4-クロロフェニル)-メチル]-4-(4-{2-[(シクロプロ ピルメチル) (メチルスルホニル) -アミノ] フェニル} - ピペラジニル) - 4 - オキソ ブタノエートを白色泡として得た。MS (ESI、陽イオン) m/z: 590.6 (M+ C30 H40 C1N3 O5 Sに関する計算値: 589. 24。解析、C30 H40 C 1 N 3 O 5 S に関する計算値: C 、 6 1 . 0 5 ; H 、 6 . 8 3 ; N 、 7 . 1 2 ; C 1 、 6. 01。結果: C、60. 91; H、6. 69; N、7. 09; C1、6. 16。 [0631]

工程 6

[0632]

工程7

0 ℃にて、 $10\,\mathrm{mL}$ mCH_2 CH_2 cho 、 $(3\,\mathrm{S})$ $-3-\left[(4-\mathrm{2}\mathrm{nu})\,\mathrm{Tz}$ Lho $\mathrm{Lh$

20

30

[0633]

工程 8

0 ℃にて、5 m L の C H 2 C I 2 中の、(3 S) - 3 - [(4 - クロロフェニル)メチル] - 4 - (4 - {2 - [(シクロプロピルメチル)(メチルスルホニル)アミノ]-フェ ニル と ピペラジニル) - 4 - オキソブタイン酸 (工程7) (75 mg、0. 116 mm o 1) 、1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン(0, 017mL、0, 14mmol)、およびTEA(0.064ml、0.46mmol)の溶液に、BOP-Cl(44 mg、0.17mmol)を加えた。この反応液をRTまで暖め、12時間撹拌した。こ の反応液を、20mlのCH₂CI₂にて希釈し、飽和NaHCO₃、続いて食塩水で洗 浄した。有機相をNa。SO』上で乾燥させ、in vacuoにて濃縮した。未精製産 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(EtOAc)にて精製して、白色泡を得た(3g、44%)。最終prep-HPLC精製を実施して、20mgの(2S)-2 「(4-クロロフェニル)メチル]-1-(4-{2-「(シクロプロピルメチル)-ーテトラヒドロイソキノリル)ブタン-1,4-ジオンを得た。MS(ESI、陽イオン) m/z:649. 4 (M+1)。C35 H48 C1N5 O6 Sに関する計算値:648 . 25。解析、C₃₅ H₄₈ C1 N₅ O₆ S・O. 5 H₂ Oに関する計算値: C、59. 10; H、6.94; N、9.85; Cl、4.98。結果: C、59.32; H、6.

[0634]

本発明に含まれる他の化合物を、以下の表9から13で列記する。

94; N. 9. 81; Cl. 5. 17.

[0635]

【表9】

# R*	式	MW	MH+
426. tertーブトキシ	C30H40CIN3O5S	589. 24	590.6
427. OH	C26H32CIN3O5S	533.18	534.4
428. 1, 2, 3, 4ーテ イソキノリンー2ーイル	トラヒドロ C ₃₅ H ₄₁ CIN ₄ O ₄ S	648. 25	649. 4
429.2ーフリルメチルー	アミノ C ₃₁ H ₃₇ CIN ₄ O ₅ S	612.22	613.5

【0636】 【表10】

表10

#	R°	X	式	MW	MH ⁺
430.	Н	N	C30H40CIN5O4S	601.25	602.6
431.	エチル	N	C32H44CIN5O4S	629. 28	630.3
432.	プロピル	N	C33H46CIN5O4S	643.30	644. 5
433.	3 -メチルブチル	Ν	C35H50CIN5O4S	671.33	673. 4
434.	2ーメチルプロピル	N	C34H48CIN5O4S	657.31	658. 4
435.	シクロプロピルメチル	N	$C_{34}H_{46}CIN_5O_4S$	655.30	656.4
436.	н	СН	C31H41CIN4O4S	600.25	601.5
437.	ピロリジニル	СН	C31H41CIN4O4S	669.31	670.7

[0637]

【表11】

20

10

30

表11

#	R°	Х	式	MW	MH ⁺	
438.	メチル	N	C32H42CIN5O5S	643.26	644.6	
439.	t e r t ーブチルオキシ	N	C35H48CIN5O6S	701.30	702. 5	
440.	フェニル	N	C37H44CIN5O5S	705. 28	706. 3	
441.	エトキシ	N	C33H44CIN5O6S	673. 27	674. 5	
442.	2、2ージメチルーブチル	Ν	C31H40CIN7O	699.32	700.5	
443.	エチル	С	C34H45CIN4O6S	672.27	673.6	

【0638】【表12】

表12

#	R*	式	MW	MH+
444.	1, 3ーチアゾリジニル	C ₃₀ H ₃₉ C N ₄ O ₃ S	570.24	571. 2
445.	モルホリノ	C31H41CIN4O4	568. 28	569. 2
446. ボキシレ	tertーブチル ピペラジンカル ノート	C36H50CIN5O5	667.35	668. 5
447.	シクロブチルアミノ	C31H41CIN4O3	552. 29	553. 3
448.	アゼチジニル	$C_{30}H_{39}CIN_4O_3$	538. 27	539. 2
449. ミノ	(2-フルオロフェニル)メチルア	C ₃₄ H ₄₀ CIFN ₄ O ₃	606. 28	607. 2
450.	2ーピリジルメチルアミノ	C33H40CIN5O3	589. 28	590.7
451.	(2ーメトキシエチル) メチルアミノ	C31H43CIN4O4	570.30	571.2

10

20

30

【0639】 【表13】

表13

R²

452. 4ーフルオロベンジル

453. 3ーフルオロベンジル

454. 4ートリフルオロメチルベンジル

455. 3ートリフルオロメチルベンジル

456. 2ーナフチル

[0640]

式 I の化合物の薬理学的特性は、構造の変化を伴って変わるが、一般的に、式 I の化合物 が持つ活性は、 i n v i v o にて示されうる。本発明の化合物の薬理学的特性は、多数 の薬理学的 i n v i t r o アッセイによって確かめられうる。以下の例示的な薬理学的 アッセイを、本発明にしたがった化合物およびその塩に関して実施した。

[0641]

(生物学的評価)

多数のモデルが、肥満の研究に関して存在する(たとえば、Bray, G. A., 1992、Prog. Brain Res. 93:333-341、およびBray, G. A., 1988、Amer. J. Clin. Nutr. 5:891-902)。肥満症状を含む症状を薄く変異を持つ動物も固定されてきている。

[0642]

そのような動物を、肥満の研究に関するモデルとして使用する試みがされており、遺伝的 肥満に関して、現在までの最適な実験動物モデルはマウスである。概説のために、たとえば、Friedman, J. M. ら, 1991、Mamm. Grn. 1:130-144 ; Friedman, J. M. およびLiebel, R. L., 1992, Cell 6 9:217-220。

[0643]

化合物のMCR4/MCR3アゴニスト活性を示すアッセイが、本技術分野でよく知られている。1つのとりわけ有用なアッセイは、アマシャム ファルマシア パイオテック Amersham Pharmacia Biotech)からのBioTrak TM

c A M P 直接酵素免疫アッセイ(E I A)系であり、これは、細胞のM C リガンドに対する c A M P 応答を定量するものである。この系は、選択的なリガンドに曝露した細胞内での、総細胞 c A M P 測定の単純な定量を可能にする。簡単に要約すると、以下のようである。M C - I、M C - 3 またはM C - 4 レセプターを安定にトランスフェクトした日 E K 細胞を、 9 6 ウェルマイクロタイタープレート内にいれ、一晩増殖させる。細胞に、適切なM C リガンドを 1 時間与え、ついて溶解する。溶解細胞抽出物の画分を、アッセイブレートに移す。 E L I S A アッセイを、キットの取扱説明書にしたがって実施でる。各プレートには、標準曲線を計算するために、一連の c A M P 概準を含め、ならびにる M C レ

10

20

30

40

20

30

40

50

セプターに対する陽性対照として完全MCアゴニストを含める。 с AMP活性を、完全MCアゴニスト対照の最大 c AMP活性の%として計算する。

[0644]

ラットでのペニス勃起試験

使用可能な方法には、Heaton5(J. Urol., 145, 1099-1102, 1991)およびGhasi-Kanzari5(Pharmacol. Toxicol., 81-84, 1997.)によって報告された改変パージョンか含まれる。ラットを、逆転12時間明/暗サイクル下で、試験の前5日間飼育する。試験の日に、動物に、光を消した後1時間、腹腔内投与経路にて化合物を与え、ついですぐに、個別のPlexicol. $Extit{or}$ $Extit{or$

[0645]

マウスにおける断食誘導食事摂取

[0646]

実験 4 、 6 7 、 7 1 、 2 7 0 、 2 7 3 および 3 0 8 にて、 3 0 m g / k g またはそれ以下 の 濃度で、 摂取の 減少が起こった。

[0647]

製剤

実用において、式 I の化合物は、念入りな混合物中の活性薬剤として、従来の医薬化合物技術にしたがった医薬担体と混合可能である。担体は、投与、たとえば経口または非経口(静脈内を含む)に対して望ましい調製の形態に依存して、広く種々の形態を取りうるをに口及ら経路に対する組成物の調製において、任意の有用な医薬溶媒を使用可能であり、たとえば、懸濁液、エリキシルおよび溶液のような、経口液体調製物の場合、水、グリコール類、油類、アルコール類、香料添加剂類、保存剂類、着色料類などであり、または、たとえば粉末、硬および軟力プセルおよび錠剤のような、終口固体調製物の場合には、デンプン類、糖類、微晶質セルロース、希釈剂類、造粒剂類、潤滑剤類、結合剂類、崩壊剂類などが使用可能であり、固体経口調製物が液体調製物よりも好ましい。

[0648]

本発明内にまた含まれるものとしては、1つまたはそれ以上の非毒性の、医薬適合性の担体 体および/または希釈液および/またはアジュパント類(本明細書ではあわせて、「担体 (carrier)」物質と呼ぶ)を含むある種の医薬組成物であり、もし望むなら他の 活性成分である。本発明の活性化合物は、任意の好適な経路で、好ましくは、そのような 経路に適合した医薬組成物の形態で、そして、意図した治療に関して効果的な用量で投与 されうる。

20

30

40

[0649]

本発明の化合物および組成物は、たとえば、経口、経粘膜、局所、坐薬、吸入スプレーに よってのような経肺、血管内、静脈内、腹腔内、皮下、筋肉内、胸骨内を含む鼻または口 または非経口で、および注入技術で、従来の医薬適合性の担体類、アジュパント類および 賦形剤類を含む投与ユニット(dosage unit)製剤で投与されうる。

[0650]

本発明の医薬活性化合物は、ヒトおよび他の哺乳動物を含む患者への投与のために薬剤を 製造するための、薬剤師の従来の方法にしたがって処理可能である。

[0651]

たとえば、70 k gの成人ヒトの場合、これらには、約0.7 m gから3500 m g、好ましくは約5 m gから1500 m gの活性成分量が含まれうる。ヒトまたは他の哺乳動物に対する好適な一日用量は、患者の状態および他の要因に依存して広く変化しうるが、しかし、これも通常の方法で決定することが可能である。

[0652]

投与する化合物の最、および本発明の化合物および/または組成物で疾患症状を処置するための用量計画は、対象の年齢、体重、性別および医学的症状、疾患の実変、疾患の重度、投与経路および頻度、および使用する特定の化合物を含む種々の因子に依存している。としたがって、用量計画は非常に変化しうるが、標準の方法で、通常的に決定可能である。約0.01mgか5100mg/kg体重、好ましくは約0.1mgから約50mg/kg体重、もっとも好ましくは、約0.5mgか520mg/kg体重の一日用量が好ましい可能性がある。一日用量は、1日に1回か54回で投与可能である。一日用量は、1日に1回か54回で投与可能である。一日用量は、1日に1回か54回で投与可能である。一日用量は、1日に1回か54回で投与可能である。

[0653]

経口投与に関して、医薬組成物は、たとえば、錠剤、カプセル、懸濁液または液体の形態 であり得る。医薬組成物は、好ましくは、特定の量の活性成分を含む投与ユニットの形態 で作製される。そのような投与ユニットの例は、錠剤またはカプセルである。

[0654]

これらの活性化合物の溶液または懸濁液は、ヒドロキシープロピルセルロースのような界面活性剤と好適に混合した水中で調製可能である。分散液はまた、油中で、グリセロール、液体ポリエチレングリコール類、およびそれらの混合物で調製可能である。保存および使用の通常の条件下で、これらの調製物は、微生物の増殖を予防するために、保存剤を含む。

[0655]

投与が簡単であるので、錠剤およびカプセルが、固体医薬担体が明らかに使用される場合のもっとも利点のある経口投与ユニット形態である。望むのならば、錠剤は、標準の水性または非水性技術によってコート可能である。そのような組成物および調製物は、少合やとも0.1パーセントの活性化合物を含むべきである。これらの組成物内での活性化合物の割合は、もちろん変化し得、一般的に、ユニット重量の約2パーセントから約60パーセントの間であり得る。そのような治療的に有用な組成物中の活性化合物の量は、効果的な投与を得るようなものである。活性化合物はまた、たとえば液体ドロップまたはスプレーとして、鼻腔内で投与可能である。

[0656]

治療の目的で、本発明の活性化合物は、通常、示された投与形態に適切な、1つまたはそれ以上のアジュパントと結合れる。経口で投与する場合、化合物は、ラクトース、スクロース、デンプン粉末、アルカノイル酸のセルロースエステル類、セルロースアルキルエステル類、タルク、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸および硫酸のナトリウムおよびカリウム塩、ゼラチン、アカシアゴム、アルギン酸ナトリウム、ポリビニルピロリドンおよび/またはポリビニルアルコールと混合可能であり、つまたで簡単に投与出来るように、錠剤化またはカブセル化されうる。そのようなカブセルはでは終剤は、経口または経鼻スプレーで与えられうる本発明の性機能不全化合物の位置に関して、ヒドロキシプロピルメチルセルロース中に活性化合物を分散させるように放出制

20

30

40

御製剤を含みうる。

[0657]

皮膚疾患の場合、本発明の化合物の局所調製物を、1日2回から4回、患部に適用するのが好ましい可能性がある。

[0658]

局所投与のために好適な製剤には、皮膚(たとえば、糊膏類、ローション類、軟膏類、クリーム類またはベースト類)を通した浸透に好適な液体または半液体調製物、および目またはたのの投与に好菌な液が物が含まれる。本発明の化合物の活性成分の好適な局所用量は、1日1回から4回、好ましくは1または2回投与する、0.1mgから150mgである。局所投与のために、活性成分は、製剤重量の、0.001%から10%w/w、たとえば1%から2%を含み得、10%w/wを含みうるが、、しかし好ましくは製剤の5%w/wとから2%を含み得、10%w/wを3から3%、しかし好ましくは製剤の5%w/wより多くはなく、より好ましくは0.1%から1%である。

[0659]

較荷における処方の場合、活性成分は、パラフィンまたは水混和性軟膏基体のいずれかとともに使用可能である。あるいは、活性成分は、油中水クリーム基体でのクリーム内で、プカされうる。望むなら、クリーム基体の水層は、たとえば少なくとも30% w/wのリセロビレングリコール、ブタンー1,3一ジオール、マンニトール、ソルビトール、グリセロール、ボリエチレングリコールおよびそれらの混合物のような、多価アルコールを含みうる。局所製剤は、望ましくは、皮膚または他の患部を介した活性成分の吸収または浸透を向上させる化合物が含まれる。そのような皮膚浸透向上剤の例には、ジメチルスルホキシドまたは関連する類似体が含まれる。

[0660]

本発明の化合物はまた、経皮器具によって投与することも可能である。好ましい経皮投与は、貯蔵場および多孔性膜型の、または固体マトリックス変種のいずれかのパッチを使用して達成されらる。いずれの場合でも、活性剤は、貯蔵場またはマイクロカブルから、膜を通して、活性薬剤浸透可能接着剤内へ連続して伝達され、これはレシピエントの皮膚または粘膜と接触している。活性剤が、皮膚を通して吸収される場合、活性剤の制御された所定の流束が、レシピエントに投与される。マイクロカブセルの場合、カブセル化薬剤もまた、膜として機能する可能性がある。

[0661]

[0662]

医薬エマルション製剤で使用しうるほとんどの油内で、活性化合物の可溶性は非常に低いので、製剤のために好適な油または脂質の選択は、望む化粧特性を達成することに基づく。したがって、クリームは好ましくは、チューブまたは他の容器からの湯出を避けるために一貫して好適である、脂ぎっていない、非染色の、洗浄可能な産物であるべきである。ジーイソアジベート、イソセチルステアリン酸、ココナッツ脂肪酸のプロピレングリコールジエステル、イソプロピルミリスチン酸、デシルオレイン酸、イソプロピルパルミチ紋酸、ブチルステアリン酸、2 エチルペキシルパルミチン酸のような、直鎖または分較鏡、、一塩基または二塩基アルキルエステル、または分較鏡エステルの混合物を使用してよい、

20

30

40

。これらは、要求される特性に依存して、単独か、または組み合わせて使用してよい。あ るいは、白色軟パラフィンおよび/または液体パラフィン、または他のミネラル油のよう な高融点肺を使用可能である。

[0663]

眼への局所適用に好適な製剤にはまた、活性成分が好適な担体、とりわけ、活性成分に対する水性溶媒中に溶解または懸濁する目薬が含まれる。活性成分は、好ましくは、そのような製剤において、0.5%から20%、有利には0.5%から10%、とりわけ約1.5% W

[0664]

非経口適用のための製剤は、水性または非水性等張無菌注射溶液または懸濁液の形態であってよい。これらの溶液および懸濁液は、1つまたはそれ以上の、経口投与のための製剤における使用に関して言及された担体または希釈液を用いて、または他の好適な分態または温润剤および懸濁化剤を使用することで、無菌粉末または顆粒より調製されうる。化・物は、水、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、エタノール、コーン油、綿種子油、ピーナッツ油、ゴマ油、ベンジルアルコール、塩化ナトリウム、トラガカントゴは、および/または種々の緩衝液中に溶解してもよい。他のアジュパント類および臭様式が、医療技術分野でよく、そして広く知られている。活性成分はまた、生理食塩水、デキストロース、もしくは水を含む好適な担体との、またはシクロデキストリン(すなわちカブチソール(Captiso1)、共溶媒可溶化物(so1ubilization)(すなわちプロピレングリコール)、またはミセル可溶化物(すなわちTween80)とともに、組成物として注射によって投与してもよい。

[0665]

無菌注射可能調製物はまた、たとえば1.3 ープタンジオール中の溶液としてのように、非毒性非経口許容希釈液または溶媒中の、無菌注射可能溶液または懸濁液でもありうる。使用しうる許容可能な販形剤および溶媒は、水、リンガー(Ringer)液、および等機塩化ナトリウム溶液である。さらに、無菌固定油が、溶媒または懸濁液溶媒として、従来通り使用される。この目的のために、任意の無菌固定油も使用してよく、これには合成モノーまたはジグリセリドが含まれる。さらに、オレイン酸のような脂肪酸が、注射可能物の調製物にで使用される。

[0666]

経肺投与のために、医薬組成物は、エアゾールの形態で、または乾燥粉末エアゾールを含む吸入器で投与可能である。

[0667]

薬物の直腸投与のための座薬は、通常の温度では固体であるが、直腸温度では液体であり、したがって、直腸で溶解し、薬物が放出されるココアパターおよびポリエチレングリコール類のような好適な非刺激性賦形剤と薬物とを混合することによって調製可能である。

[0668]

医薬組成物は、滅菌のような従来の医薬操作に供してもよく、および/または保存剤類、 安定化剤、湿潤剤類、乳化剤類、緩衝液類などのような、従来のアジュパント類を含んで よい。錠剤およびピルは、さらに、腸溶性コーティングと共に調製可能である。そのよう な組成物はまた、湿潤剤、甘味料、調味料および香料のような、アジュパント類を含みう る。

[0669]

種々の他の物質を、コーティングとして、または投与ユニットの物理的形態を改変するために存在してよい。たとえば、錠剤を、セラック、糖またはその両方でコートしてよい。シロップまたはエリキシルは、活性成分に加えて、甘味剤としてスクロース、保存剤としてメチルおよびプロピルパラベン類、色素およびサクランボまたはオレンジ芳香のような芳香剤を含みうる。

[0670]

以上は単に本発明の例示であり、開示された化合物に本発明を制限する意図はない。当業

者に明らかである改変および変更は、付随する請求項にて定義されている本発明の範囲お よび特性内であることが意図される。

[0671]

以上の記述より、当業者は、その精神および範囲から逸脱することなく、簡単に本発明の 必須の特性を解明可能であり、種々の用途および状態に適合させるために、本発明の種々 の変更および改変をなすことが可能である。

[0672]

すべての言及された参考文献、特許、明細書および刊行物は、あたかもそこに記述されて いるように、その全体が参照して本明細書に組み込まれる。

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)



(19) World Intellectual Property Organization International Bureau

(43) International Publication Date 6 February 2003 (06.02.2003)

(51) International Patent Chasaftenium? A61K 31/495. CODD 195/18. COD. S809. S809. S809. CODD 89308. A61F 2004. A61K 31/696. 3.1.55. CODD 205001, 21160. 21192. 37308. 21392. 21392. 21398. 12598. 21599. 20909. 20904. 21394. 319718. 20908. 211206. 21306.

- (21) International Application Numbers PCT/0502/23920
- (22) International Filing Date: 25 July 2002 (25 07 2002) (74) Agents: ODRF, Steven, M. et al., Arrigen Inc., One Arrigen Coder Delvy, MS 27-4-A, Thousand Ods CA 91220-1290 (15). (25) Filing Language:
- (26) Tubbratise Laurence (20) Proefly Date: 25 July 2001 (25 87 2001) 1.75 24 July 2002 (24 87 2002) 1.75 10/202 823
- (71) Applicant: AMGEN INC. [1881/5], Ote Aurgen Cetter Drive, Thousand Onlo, CA 91328-1790 (135)
- | May | Thomas | Online | The Control | The

WO 03/009850 A1 91160 (I. N. SMITH, Duncim, W., 2282 Territof Com-Thousand Oals, CA 9740 (IN) STEC, Markins 928. Amountal: Lair, Plances CA 99015 (IS): TAMANO, Nariac 1991 Control de la Rosa, Nowley Park CA 9132. OS) XA, Ning, 955 Timberson de Morson, Thousand Oals, CA 9170 (IS): XI, Somissio, 940 Spring Road, Apr. 107. Mor park, CA 9302 (108).

A1

068600

(54) Tibe: SUBSTITUTED PIPERAZINES AS MODULATORS OF THE MILANOCORUN RECEPTOR.

(8) (87) Abstracts beloaded rabilitated pipeacase empossible an effective for prophysius and inscrinent of 4 soons, such as elevant or the Pine Time Internation economies are decomposed, artistiq, wood upon all the receivable societies and of 4 soons, such as elevant or maceular largest and artistic artistic and artistic and artistic and artistic and artistic artistic and artistic and artistic arti

PCT/US02/23926

SUBSTRUCED PEPERAZINES AS MODULATORS OF THE MILLANOCORE IN RECEIPT OR

PIELD OF THE INVENTION

5 The present invention relates generally to the fields of medicinal chemistry and, more specifically, to novel compounds and their use an anti-obesity agents.

NACESTOWN OF THE INVESTIGATION

Obserty, defined as ar excess of body fat relative to lear body mass, contributes to and complicates other diseases. For exemple, destiny quistantially increases the risk of merhodicy iron hyperconsion, dyslipidomis, type 2 disbets, consumprating increase, stroke, sublisheder disease, subcontributio, along spase and respiratory problems, as well as concern of the endometrum, howast, purseture and colors. As a major cause of preventable death in the fluited datase body, obacty poses a mori public

20 beaith challenge. Description is defined today as a body mass index (REII) of 23-29.9 kg/m², and obssity is defined as a REI_20 kg/m². Over 60% of the adult population of the United States and Amethyalia are atther overweight (REII) of 25-29.9 kg/m²) or

Australia are either overweight (EMI of 25-29.9 kg/m²) or 25 obese (EMI-30kg/m²). More than 20% of scalts fall into this latter entempty.

The course of obesity is quite complex and ent merely the result of voluntary overesting. Rather, the differential body composition observed between closes and normal subjects 30 results from differences in both metabolism and securologic/setabolic interactions.

The purpose of weight loss and weight maintenance is to reduce health risks. If weight is regained, health risks increase. A majoriny of patients who lose weight regain it, 35 so the challenge to the patient and the practitioner is to

maintain weight loss. Because of the tendency to regain weight after weight loss, the use of long-term medication to

PCT/US02/23926

- 2 -

aid in the treatment of obesity may be indicated for carefully selected patients.

The drugs used to promote swight loss are traditionally encremisance appetite suppressents. Three 5 classes of snorexiart drugs have been developed, all of which affect neurotramentters in the brain. They may be designated as follows: (1) those that affect coarchelmatines, such as depending and norepimpolytims; (2) those that affect servection and (3) those that affects more than one

10 monotrammatitur. These drugs work by increasing the secretion of copanies, norepinsphrime, or serotomin into the synaptic neural claft, by inshibiting the respitate of these neurotrammatiture finto the neuron, or by a combination of hots mechanisms. Sibtraments inshibits the exceptable of 15 movephrephrims and serotomin. Orificate is not on specific exceptable of a class of different mechanisms of action, it

normpringstrame and swetchild. Offsets is lot an agreed, suppressional end has a different neckanism of action; it blocks shout one-third of fat absorption.

Maight loss drugs approved by the FDA for long-term use may be useful as an adjunct to dist and physical

20 activaty for patients with a SMT-27 who also have concentrate obserty-related risk factors or d'seases. Our thinking about drug therapy has undergone radical changes over the past few years.

Of recent interest as a target has been the Seminore through remain. The term subscortini (%2") defines a family of apptide hormone that required diverse physiciacyclic functions through transmissions operated coupled receptors. Misanocertical friction subscorpts—stimulating hormone (MSS was de selfull, Political and YMSI, 30 as well as adenocertic-ortexpt hormone (MCSS). The misanocertic INC Temporary (TMSS*) as a upung deal) surfaces proteins this sedies a wardery of physiciogical efforts, including advantagles from the misanocertic and forcets, including advantagles of function, production of

cortisol and aldosterone, control of melanocyte growth and

PCT/US02/23926

- 3 pigment production, thermoregulation, immunemodulation and analgesia. In the past several years, five distinct

analyses in the past second years, eave dictinct modified fine five MC receptor subtypes have been identified. The five MC receptors, termed MCRC, MCR2, MCR3, MCR4 and MCR5, all couple in a stimulatory tables to cAMM, MCR1, MCR3, MCR4 and MCR5 constitute outbypes of MEI receptors. The

MCEs stimulate adenyl cyclase to generate GAMP.

The MC1 recoptor is present on melanocytes and
melanoma and is involved in skin pigmentation. The MCR2

- 10 receptor is the ACTO receptor and is present professionally in the adminal spined. NEWS plays a role in advocal storoidopenesis The META for the NEWS receptor has been found in the brain, as well as to placental and gut tissue. The NEWS recovers has been found practify in the brain. The
- 15 MURB receptor is expressed in the brain, as well as in several peripheral tissues and has been implicated in executine cland function.
- The melamonorthin peptides also mediate a number of, other physical settled. They are reported to affect retivation, learning, memory, behavior, infilamation, body temperature, pain perception, blood processes, nant rate, vascular tore, nativariests, brinch blood froe, mercy growth and repair, placental downloament, aldouterome synthesis and releases, through report perceptions.
- 75 prolactin and FSI secretion, uterine blooding in women, subus and pheromone secretion, sexual activity, penile erection, blood glucose levels, introuberine fetal growth, food motivated behavior, as well as other events related to perturition.
- Demontly, MC receptor MERA has been shown to function in the regulation of body weight and food intake. Barly studies on mice that expressed apout inoterically, which is a NGMS antagonist, produced obses enimals. Subsequent wook has shown that MCSS and MCRK enterpretise or similated food

PCT/US02/23926

4 -

intake and that NCM incohest mice are obsess. Synthetic MLM agenist puttides that mixe melanoceries and bind to MCM agenist puttides that mixe melanoceries and bind to MCM incohest and the brain, cases approximate of recting in neural and matant obsess mice. Tarpeted disruption of MCM consecration to MCMO and mixed to MCM account of Constant associated with hyperphasia, hyperinocal recting associated with hyperphasia, hyperinocal recting the MCM account of the MCM account by on endomenous larges, health, produces a

smalery signal and may be the downstream mediator of the ol leptic scientific pathway. These results indicate that the brain NO receptor NOTA- Guartines to resultating food traduand body weight mult as percentage target in the treatment, of obsetty. It is believed that by recreding prices NOTA recomptor supermiss, espectes may be reorgeneous and weight. 10 Jose hessitis may be undrieded. See J. Mithody, Bar. J. pharma, 273, 243-212 (1992).

Helacotan II (UIII) is an o-Max specifion numeroscota to XIMA. (N. Rediley et al. Helacovery and Development of Novel Melacoguelic Erups, Internation of Thermocution) Discovery and Development Case Stadies, Norchardt et al., ed., Finan Frons, Nov took 1998, Otter explice and Incore o-Will reprises also have been studied, See, for example, C. Baskell-Lowence et al., J. Mod. Com. 46, 2133-9 (1997).

R. Schisch et al., Erit. J. Zharmarol, 124, 75-22 (1998); H. Schicht et al., Eur. J. Enracoll., 349, 389-66 (1998); H. Salley et al., Figures Cell Res., J. 213-54 (1996); M. Bedmarek et al., Figures Cell Res., J. 213-54 (1996); and U.S. Patern Nov., 604,555, 605,555 and 5,576,290.

W098/11128, published 19 March 1998, describes 30 phenylalanino derivatives.

MC000/7831/, published 28 December 2000, describes piperidino derivatives as integrin recestor antagonists. EP1085947, published 29 kayıst 2000, describes piperidino compounds as agonists and antagonists for the SST receptor.

PCT/US02/23926

5 -

- MCCO/35874, published 22 June 2000, describes arylpiperidine compounds as intermediates for the preparation of SWTLA agonists and antoponists. WCO/35875, published 22 June 2000, describes arylpiperidine compounds as intermediates
- 5 for the preparation of SHTLA sounists and enterponists. WEOD/STROS, published II May 2000, describes substituted piperidines as potentiam channel inhibitors. Universitates Patent No. 5,558,7755, Lorsed May 22, 1996, describes phemylelanths derivatives which prevent computation or
- 10 thrombosis. W097/19900, published 5 Jame 1997, describes phomylalanine derivatives as fung.cides. W097/49673, published 31 December 1997, describes phomylalanine derivativas as thrombin inhibitors.
- 1005/14311, published 21 Decumber 1995, Gazeribes substituted piperanne componeds an growth hormone releasing spents. US Parant No. 5,681,954, issued Cot. 26, 1997, describes substituted piperacipes as inhibitors of calmedian. No97/03060, published 30 camary 1997, describes piperanine derivatives as systems protease
- 20 inhibitors. US Raight No. 6,677,280, issued May 2, 2000, Generathen piporasine derivatives as cynteino protease inhibitors. NO97/1919, published 5 une 1977, describes sulfonemides as having anti-throubin setrivity. US Patent No. 1,244,1939, issued 69pt. 12, 1939, describes piporasine.
- 25 derivatives as anticlore ogento. EF 51807, published I Ouly 1996, describes piperatine derivatives as anticlore spense. DE Faters No. 5.244.999, insued Dept. 14, 1993, describes mulfromandes having smooth mascle releasation notivity. Mod/9509, published If Narch 1994, describes piperatinyl-phonoidanthe derivatives as tachyulanies embosociatio. J. Distrablember et al. J. Surva, Tohih. 9
- entagoriata. J. Sturzebecher et al. J. Enzyme řahib., 9, 87-99 (1995), describes piperaziny-phenylalamins derivativos as thrombin inhibitors. M. Bölm at al. J. Mod. Chem., 42, 458-77 (1999), describes piperazinyl-

PCT/US02/23926

- 6 -

phomystantine durinositives as threading institutors. J. Intracholetes et al. J. Mai. Ghem. 40, 381-39 (1987), describes pipermainyl-phomy. Alacims derivatives as teromini inhibitors. R. fadamoto, et al., byte. Chem., 27, 373-4 5 (1999 describes piperessiny. Propositation deviatives as dipostryonin inhibitors. R. Galescoto, et al., ball. Chem. [oc. 370., cb. 233-22 (1991) describes pipermainylphomystantine durivatives as chymotryptin inhibitors. C. Papere. et al., Tamanda, 58, 57-693 (1991), describes proposational proposation deviatives as well-processed piperatingly-phosystantine derivatives as well-processed inhibitors. Au. Sacolome et al. J. Med. Chem., 22, 1233-36

(1999) describes this colyl ureas as stronelysin inhibitors.

4007/40031, published 30 October 19978, describes thisrolyl
 4007/40031, published 15 Fabruary 2001, describes
 4007/f0842, published 15 Fabruary 2001, describes
 4008/4003, published 15 December 1999 describes aptropheridises as
 4007/4011, resport approach to MODO/4707, published 16

December 2000, describes piperidine compounds as 20 melanocortin receptor agonists.

However, compounds of the current invention have not been described as inhibitors of NCRs such as for the treatment of obesity.

PCT/US02/23926

DESCRIPTION OF THE INVENTION

A class of compounds useful in treating obesity is defined by Formula I

wherein Y is -NH-, -CHg-, or -O-;

preserably -NH- or -CH2-; 10 more preferably -NH-;

wherein R is selected from

- a) alkyl,
- h) -(CH₂)_n-cycloalkyl,
- c) -(CH₂)_e-aryl, and d) -(CH₂)_e-heterocyclyl;

wherein the cycloslkyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from $\mathbb{R}^4\colon$ thu heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from \mathbb{R}^4 and $0xo_1$ and the alkyl group

20 is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R5;

preferably selected from

- a) $-(CH_2)_n-C_{3-2}$ -cycloalkyl,

25

- c) unsubstituted benzyl, and
 - d) -(CH;),-4-10-membered heterocyclyl; wherein the cycloalkyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected

PCT/US02/23926

- 8 -

from \mathbb{R}^{i} ; and the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from \mathbb{R}^{i} and oxo:

more preferably wherein R is phonyl, wherein R is optionally substituted with 1 or 2 groups selected from R*:

even more preferably

, Xee

wherein N², N³, N⁴, N⁴, N⁴, N⁴, N⁴, Rad N⁴ are independently stated from N³, or wherein N⁴ and N², or S⁴ and N⁴ form occo or wherein N² and N² form an allyionyl or albenylaxyl bridge; or wherein N⁴, N³, N³, N⁴, and N⁴ topether with the hybraries ring forms an optionally

15 together with the piperavine ring forms an optionally substituted 1,2,3,4-tetrahydro-quinoxalinyl ring; proferably R¹⁶, R²⁶, R¹⁶, R¹⁶, and R²⁶ are

independently selected from N', or wherein N' and N' or N' and N' form one; or wherein N' and N' form on On-sklyway; or C-yalkeyleyed bridges or wherein R', N' N', N', and N' together with the piperarine ring forms as optionally substituted 1,2,1,4-tetrahydroquinosallnyl ring;

more preferably R¹, R¹, R¹, R¹, R¹, and R¹ are independently selected from R¹, or wherein R¹ and R² or R² and R² from oxor over more preferably R², R², R¹, R², R³, and

R^{if} are H;

PCT/US02/23926

- 9 -

wherein R² is selected from a) alkyl,

a) alkyl,b) ~(CS₂)_a-cycloskyl,

 $\sigma \rangle = (CH_2)_n - axy \mathbf{1},$

d) -(CH₂)_n-beterocycly1,

d) -(CH₂)_n-beterocycly

o)

x*, and

wherein the cycloshyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from N; the hobsrecyclyl group to optionally substituted with 1 to 3 groups selected from N' and oxor and the silvyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from N';

15 preferably selected from

a) $-(CH_2)_n-C_{3-2}$ -cycloalkyl,

b) $\cdot (CE_2)_{\pm} - axy_{-}^{-}$,

 σ) -(CE₂)_a-4-10-membered heterocycly1,

20

wherein the cycloalkyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from M¹; and the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups aslaced from M² and oxo;

more preferably selected from

 $n\rangle - (CH_2)_{\perp} - C_{2-6} - cycloalkyl$,

15

20

PCT/US02/23926

- 10 -

b) $-(CH_2)_n$ -pheny1,

c) -(CH2) -5-15-membered heterocyclyl, and

wherein the cycloalkyl and aryl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R'; and the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from \mathbb{R}^4 and exo;

even more preferably selected from

a) $-(CH_3)_a-C_5$ $_c$ -cycloslky',

b) $-(CH_3)_a$ -pheny1, and

c) - (CH₁)_a-5-10-membered heterocyclyl:

whorein the cyclosikyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 2 groups selected from Re; and the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 2 groups selected from R* and oxo;

of particular importance R2 is selected from

 \mathbb{R}^8 , indolyl(\mathbb{CH}_2)_a-, phonyl(\mathbb{CH}_2)_a-, hemzexazolyl(CMs),-, exazole(4,5b]pyridyl(CH₂)a-, exasolo(5,4-b)pyridyl(CH₂)a-, benzoxazolvl(CHa)a~, 1,2,3,4-tetrahydroisoguinolyl(CH2),-, pyridyl(CH2),- and 2,3dihydrc-benzo[1,4]dioxany.(CHs).-.

wherein R^2 is optionally substituted with 1

to 2 groups selected from R "; wherein \mathbb{R}^3 is independently selected from H_1 halo, amino, haloalkyi, alkyl, phnnyl, haloalkoxy and alkoxy; or R3 is an alkenylene bridge;

PCT/US02/23926

- 11 -

preferably H, balc, uminc, C_{1:4}-balcalkyl, C_{1:4}-alkyl, phonyl, C_{1:4}-balcalkoxy and C_{1:4} alkoxy; or R² is an C_{1:4} alkenylene bridge;

more preferably H, chloro, bromo, iodo, phenyl, fluoro, amino, C₁₋₂-alkyl, C₁₋₂-halonikyl, C₁₋₂-

haloalkoxy and C_{j.j}-alkoxy; even more preferably E, chloro, brown, icdo, fluoro, amino, methyl, trifluoromethyl, trifluoromethoxy and methoxy;

10 of particular interest are H, chloro, bromo, amino, methyl, triflooromethyl and methoxy;

wherein R^4 is selected from H, alkyl, $-(CR_2)_{B^-}$ -cycloalkyl, $-(CR_2)_{B^-}$ -aryl, $-(CR_2)_{B^-}$ -beterocyclyl, halo, $-(CR_2)_{B^-}$ - CR^2 , -

 $\operatorname{sin}^2(\alpha_0 R^2, -10(R^2)_2)\operatorname{sin}^2(\alpha_0 R^2, -10(R^2)_2)\operatorname{sin}^2(\alpha_0)R^2, -3(R^2)_2, -2(G^2)_2 \operatorname{sin}^2(\alpha_0 R^2, -3R^2)(G^2)R^2, -3R^2(G^2)_2 \operatorname{sin}^2(-2G^2)_2 - G(R^2)_2 \operatorname{sin}^2(-2G^2)_2 - G(R^2)_2 \operatorname{sin}^2(-2G^2)_2 - G(R^2)_2 \operatorname{sin}^2(-2G^2)_2 - G(R^2)_2 \operatorname{sin}^2(-2G^2)_2 \operatorname{$

20 preferably M, C₁₊-alkyl, -(CH₃)*-C₁₊-cyclonikyl, -(CH₃)*aryl, -(CH₃)*, 4 10 members deterocyclyl, halto, (CH₃)*cut*, -m#Cupk*, -a(CH₃)*, -(CH₃)**mitro, cyano, -[C(H₃)*]*, -(C(H₃)**, -(CH₃)*c(H₃)*C(H

25 $(C(\mathbb{R}^3)_2)_{i,j} \otimes \mathbb{R}^3 \circ O_i \mathbb{R}^3$, $-(C(\mathbb{R}^3)_2)_j \otimes \mathbb{R}^3 \circ C(O) \mathbb{R}^3$, $-(C(\mathbb{R}^3)_2)_j \otimes \mathbb{R}^3 \otimes O_i \mathbb{R}^3$, $-(C(\mathbb{R}^3)_2)_j \otimes O_i \otimes O_$

- (Cl₃)₁-ac₃(y₁), - (Cl₅)₂-d-1-2-methored betweency(y₁), fluore, chinen, - (Cl₅)₂-0R², - (R²/sc₃R², - (R²), - (R²/sc₃R², - (R²/sc₃R², - (R²/sc₃R², - (R²/sc

25

PCT/US02/23926

- 12 -

 $S(0)_n R^2$, $-C(R^2)_1 SC_2 CF_3$, $C_{1:2}$ -hydroxyalkyl $C_{1:2}$ -haloslkyl and $C_{1:2}$ -haloslkoxy;

wherein R^{ts} is selected from -{CH₁}₀-OR^{ts}, 4-6 mambered

 $\begin{aligned} &\text{boterocycly}/_{*} - 1867^{8} S_{0} R^{2}, & -c_{1,0} - 2.1 \chi_{1} - 1887^{8} S_{0} R^{2}, & -387^{8} R^{6}, \\ & -C(0187^{18} R^{6}, -387^{8} C_{0} R^{2}, -382^{8} C_{0} (9) R^{2}, & -c_{1,0} - 2.1 \chi_{1} - 2.8 \chi_{1}^{2} C_{0} R^{2}, \\ & -c_{1,1} - 2.1 \chi_{1} - (2) R^{2}, & -16.0 C_{0} C^{2}, & -(16) R^{2}, & -(16) R^{2}, \\ & -1617^{1} - 387^{1} R^{6}, & -50 R8^{18} R^{2}, & -3(0) R^{18} \text{ and } -C_{1,1} - 2.1 \chi_{1}^{2} - 807^{2}, \\ & -167^{1} - 387^{1} R^{6}, & -187^{18} R^{6}, & -(16) R^{18} R^{6}, & -6_{1} - 1.1 \chi_{1}^{2} - 1.1 \chi$

10 and -C₁₊₂-alkyl NR^{3a}R^{3b};

wherein \mathbb{R}^{k} is selected from H. $C_{k,p}=k(p_{k})_{-}-(CR_{k})_{p_{k}}-C_{k}$ — $(CR_{k})_{-}-(RR_{k})$

 $C(0, \mathbb{R}^n, \text{ narro, } -C(0)0\mathbb{R}^n, -(0\mathbb{R})_2 - C(8)\mathbb{R}^n, -[C(\mathbb{R}^n)_1]_1\mathbb{R}^n\mathbb{R}^n$ $-902\mathbb{R}^{N_0}\mathbb{R}^{N_0}, -9(0)_{\mathbb{R}^{N_0}}, -C(\mathbb{R}^{N_0})_390_2\mathbb{C}^n_3, \text{ cyano, } C_{1-1}\text{-baloalkyl}$ and $C_{1-2}\text{-baloalkoxy};$

wherein R² is selected from halo, -OR², NHSO₂R², -H(R²)₂, cyano, -COR², -{C(R²)₂)₂N(R²)₂, nitro, -SO₃N(R²)₂, -S(O)₂R², halosikyl, and halosikoxy:

prefetably halo, $-OR^2$, $-NHSO_3R^2$, $-N(R^2)_3$, gyano, $-COR^7$, $-[C(R^2)_2]_2N(R^2)_2$, nitro, $-SO_3R(R^3)_3$, $-S(O)_2R^2$, C_{1-R^2} haloally1 and $C_{1:1}$ -haloallxxxy;

nore preferably halo, $-0R^{2a}$, $-RR^{2a}R^{4k}$, $-C[(R^2)_2]_2RR^{2a}R^{2a}$ and $-SO_2RR^{2a}R^{2a}$;

even more preferably chloro, fluoro, hydroxyi, - $NR^{2a}R^{2b}$ and $-SO_2N(R^{2a})_{2,l}$

wherein R^4 is selected from anyl and heteroaryl, wherein R^6 is optionally substituted with one or more R^3 ;

preferably phenyl and 5-membered hotercaryl, wherein R^i in optionally substituted with one or more R^i / more preferably phenyl optionally substituted with one or two R^i ;

PCT/US02/23926

- 13 --

- wherein R¹ is selected from B, alkyl, -(CB₁),-cycloslkyl, (CB₁), aryl, aminoslkyl, alkylamino,
 alkenyl, alkylostonylaminoslkyl, alkylthioslkyl,
 alkylaminoslkyl, alkoyalkyl and alkoxy,
- 5 preferably S, C_{eff}-alky), «(G_b)_{eff}-cycloalkyl, «(G_b)_{eff}-cycloalkyl, «(G_b)_{eff}-cycloalkyl, «(G_b)_{eff}-cycloalkyl, addition-C_{eff}-alkyl, C_{eff}-alkyl Marker, C_{eff}-allowyl, C_{eff}-alkyl, C_{eff}
- 10 alkoxy;
 - more preferably H, C₃₋₄-alkyl, -(GH₃)₋C₃₋₄cyclonlkyl, -(GH₃)₋-4-10-membered heterocyclyl, -(GH₃)₋-phosyl, omno-C₁₋₄-alkyl, C₁₋₄-alkylamine, C₃₋₄-alkeyld, C₁₋₄-alkylthin-C₃₋₄-alkylamino-C₃₋₄alkylcarboxylamino-C₃₋₄-alkyl, C₃₋₄-alkylamino-C₃₋₄
- 20 wherein R² is soluted from antine-C_{1,2}-alkyl, C_{1,1}-alkoy, C_{2,2} alkylanine, C_{2,2} alkylanine, C_{2,2} alkylanine-C_{1,2} alkylanine-C_{1,2} alkylanine-C_{1,2} alkylanine-C_{1,2} alkylanine-C_{1,2} alkylanine-C_{2,3} alkylanine-C_{1,4} alkylanine-C_{1,4} alkylanine-C_{1,4} alkylanine-C_{1,4} alkylanine-C_{1,4} alkylanine-C_{2,4} alkyl
- 25 wherein R⁵ is selected from
 - a) heterocyclyl,
 - b) aminoslkyl,
 - c) aminoalkylamino,
 - d) alkylaminoalkylamino,
 - e) alkylaminoslkyl,
 - f) azylaminoslkyl,
 - g) aryinlkylaminoalkyl,h) heterocyclylalkylaminoalkyl,
 - i) aryl,

PCT/US02/23926

- 14 -

j) alkyl,

k) smalkyl,

1) heterocyclylalkyl, m) cyclosikylalkyl,

n) -CR

o) sminualkoxy.

p) K-(heterocyclylalkyl)amino,

q) aralayl where the alkyl portion is substituted with omino, hydroxy or alkylemine, and

r) hotorocyclylalkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with amino, hydroxy or alkylamino; wherein the cyclosikyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from $R^{\alpha}_{\,\,\Gamma}$ the

heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R' and oxo; and the alkyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R²;

preferably selected from

a) 4-10-numbered heterocyclyl, b) amino-C₁₋₆-alkyl,

c) amino-C1-s-alkylandno,

d) $C_{1-\epsilon}$ -alkylamino- $C_{1-\epsilon}$ -alkylamino, e) C1-c-alkylamino-C1-e-alkyl,

f) arylamino-C1-s-alkyl,

g) $ary1-C_{1-q}-alky1amino-C_{1-q}-alky1$,

h) 4-10-membered heterocyclyl-C₁₋₆-mlkylamino-C₁₋₆-

alkyl,

25

i) aryl, j) C_{1-s}-alkyl,

30 k) aryl-C_s-alkyl,

1) heterocyclyl-Cpq-alkyl,

m) o C3.6-cycloslkyl-(CH2)a-,

n) -OR9

o) amino- $C_{1-\epsilon}$ -alkowy,

1.0

20

25

PCT/US02/23926

- 15 -

- p) N=(4-10-membered heterocycly1-C_{1.6}-alky1)amino, q) aryl- C_{i-n} -alkyl where the alkyl portion is
 - substituted with amino, hydroxy or Ci-4-alkylamino,
- r) 4-10-membered heterocycly1- $C_{1-\theta}$ -alkyleny1 where the alkylenyl portion is substituted with amino,
 - hydroxy or $C_{k,\ell}$ -alkylamine; more preferably selected from
- a) amino-C1-4-alkylamino,
 - b) omino-C₂₋₄-alkyl,
 - e) $\mathbb{C}_{k\cdot 4}\text{-alkylamino-}\mathbb{C}_{l\cdot 4}\text{-alkylamino,}$
 - d) C2-4-alkylamino-C1-4-alkyl,
 - e) phenyl-C1-4-amino-C1-4-alkyl, f) phenylamino-C1-4-alkyl,
- g) 4-10-membered heterocyclyl-C1-4-alkylamino-C1-4-

 - h) N-(4-10-membered heterocyclyl- C_{2-4} -alkyl)smino, i) Cas-alkyl.
 - j) C_{2-q} -cycloalkyl-(CN₂),-,
 - k) $axy1-(CH_2)_{n}$ -, 1) 4-10-numbered heterocyclyl $(CH_2)_{\pm}$,
 - - n) R⁹⁴O=,
 - n) amino-C₁₋₄-alkoxy, o) phenyi-Cid-alkyi where the alkyl portion is
 - substituted with amino, hydroxy or C_{1-4} alkylamino, and
 - p) 4-10-membered heterocyclyl-C₁₋₄-alkylemyl where the alkylenyl portion is substituted with
- amino, hydroxy or C1-4-alkylamino; 30 even more preferably selected from
 - a) amino-Ci_s-alkylanino, h) amino- C_{1-p} -alkyl,
 - c) C₁₋₄-alkylamino-C₂₋₄-alkylamino,
 - d) C: --- alkylamino-C: -- alkyl,

20

25

PCT/US02/23926

- 16 -

e) phony1-C₁₋₄-nlky1amino-C₁₋₄-alky1,

f) phonylamino-C: --alkyl.

g) 4-10-numbered heterocycly1-C₁₋₄-alkylamino-C₁-alkyl,

5 h) N= (4-10-sembered heterocycly1-C₁₋₁-

alkyl)amino, i) C₁₋₄-alkyl,

Caracyclosikyl-(CH₂)_n-,

k) smyl-(CH₂),-,

1) 4-10-numbered heterocyclyl-(CH₂),-,

m) amino-C₁₋₄-alkoxy,

 n) phenyl-C_{L e}-alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or "C_{L s}alkylewino, and

 o) 4-10-membered heterocyclyl-C_{i,j}-alkylemyl where the alkylemyl portion is substituted with amino, hydroxy or -C_{i,j}-alkylamino;

wherein the cyclealkyl and ary; groups are optionally substituted with 1 to 2 groups selected from E? the betweencyclyl groups are optionally substituted with 1 to 2 groups selected from E? and oxo; and the alkyl group is optionally substituted with 1 to 2 group is

selected from R⁵;

or azetidinyl;

PCT/US02/23926

- 17 -

wherein R^{to} is selected from a) 5-10-membered heterocyclyl, b) sryl, and

c) horavi

- 5 wherein the aryl and heterocyclyl groups are optionally substituted with 1 to 3 radicals solected from C₁-alkyl, halo, hydroxyl, alkow, amino, alkylamino, cyono,—NHC(O)H²,—COH, C₂-balcakyl, and C₂-balcakyl kerein R² is selected from 1, alkyl, alkyl,—byloakkyl—byloakyl
- (%),-- between-cylv1-(%),-- anyl (%),-, animolkyl, akyleen-onylaminesikyl, cycle algludinesikyl, cycleakylaminesikyl, between-planinesikyl, between-planinesikyl, between-planinesikyl, between-planinylaminesikyl, anylaminesikyl, anylaminesikyl, anylaminesikyl, between-planinesikyl, between-planinesikyl, between-planinesikyl, between-planinesikyl, anylamyesikyl, anyla
- alkylthicalkyl, alkylaminoslkyl, hydroxyalkyl and alkoxyalkyl, preferably E. Chi-alkyl, alkenyl, Chi-cycloslkyl-(CHi)--.
- 4-10-mesbered beteropoly-1-(Ca₁_n·, ary1-(Cl₀)_e·, ary1-(Cl₀)_e·, arino 20 C₁₊-alkyl, C₂₊-alkyl-corrorydamno-C₁₊-alkyl, C₃₊-ycycloalkyl-cr₀·, alkyl-c₁·, c₂-exploalkyl-cr₀·, alkyl-arino-C₁·, alkyl-s-f-exebered beterorarydamino-C₁·, exklyl, 5-f-exebered beterorarydamino-C₁·, exklyl, 5-f-exebered beteroraryl-cr₀·, alkyl-arino-C₁·, alkyl-arino-C₁·, alkyl-arino-C₁·, alkyl-arino-C₁·, alkyl-arino-C₁·, alkyl-arino-C₁·, arydamino-C₁·, a
- 25 alkyl, 5-6-membered beterearyloxy-C₄-ralkyl, 1-6-membered beterceryl-C₄-ralkyl, 2-y-C₄-ralkyl, 2-y-ralkyl, 2-y-ralkyl
- 30 wherein \aleph^{th} is selected from H. $C_{4,4}$ -alkyl. $C_{8,6}$ -cycloslkyl- $\{CE_2\}_{8^-}$, 4-10-membered heterocyclyl- $\{CB_2\}_{8^-}$, and phenyl- $\{CB_3\}_{8^-}$;

preferably H, C_{1-6} -alkyl, C_{2-6} -cycloalkyl- $\{CH_2\}_{g^-}$, 4-10-numbered heterocyclyl- $\{CH_2\}_{g^-}$, and phenyl- $\{CH_2\}_{g^-}$;

PCT/US02/23926

18 -

- wherein R⁰⁰ is solected from H. C_{3.4}-slkyl, U_{3.4}-slkomyl, C_{3.4}cycloalkyl-(Csi₄)-, 4-10-membered hotorocyclyl (Csi₂)₈, phomyl-(Csi₃)-, ostho-C_{3.4}-slkyl, U_{3.4}-slkylcarbowylamiso-C₄-slkyl, C_{3.4}-cycloalkyl-C₄cylkyl, C_{3.9}-cycloalkylamino-C₄-slkyl, C_{5.4}-cycloalkyl-C₄-
- 5 callydamino O_{cc}-alkyl, 5-6-membered heteroarylamino-O_{cc}-alkyl, 5-6-membered heteroaryl-c_{cc}-alkylmo-C_{cc}-alkyl, plenylamino-C_{cc}-alkyl, plenylamino-C_{cc}-alkyl, plenylamino-C_{cc}-alkyl, 5-6-membered heteroarylony-C_{cc}-alkyl, 5-6-membered heteroarylony-C_{cc}-alkyl, 5-6-membered heteroaryl-C_{cc}-alkyl, 5-6-membered heteroaryl-C_{cc}
- 10 s-alkyl, phenyloxy-C_{t-2}-alkyl, C_{t-4}-alkyl,b_0-C_{t-4}-alkyl, C_t-alkylanino-C_{t-4}-alkyl, C_{t-4}-hydroxyalkyl and C_{t-1}-alkoxy-C_{t-4}-alkyl, preferably S, C_{t-4}-alkyl, C_{t-4}-alkyl-(C_{t-4}-alkyl), C_{t-4}-alkyl-(C_t
- smelmené hatercoychy'-(Ch)_s-, phonyl-(Ch)_s-, anino-C_s-, validyi, C_s-, adjointendratino-C_s-, addy, C_s-, exclusibility, C_s-, exclusibility, C_s-, exclusibility, C_s-, exclusibility, C_s-, exclusibility, C_s-, exclusibility, C_s-, exclusio-C_s-, adjoint-o-C_s-, adjoint-o-C
 - 3-4kyl, 5-6-membered beteroxyloxy-C₀-alkyl, 5-6-membered heteroxyl-C₀-alkyloxy-C₁-alkylo, phemyl-C₀, 2-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₂-alkyloxy-C₂-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₂-alkyloxy-C₁-alkyloxy-C₂-
- 25 wherein R* are independently selected from N, and alkyl or the two R*'s together form cyclosikyi; preferably H, and C₁₋₆-alkyl or the two R* together form
 - C_{5-f}-cycloalkyl; more proferably H, and C_{1-q}-alkyl or the two R⁶'e teacher form C_{1-f}-cycloalkyl;
- wherein R⁴ are E₁
 wherein R⁵ is selected from H, C_{4.4}=R|kyl, C_{5.7}-eyelogikyl-(CE_{4.0}, 4-10-membered heterocyclyl-(CE_{5.0}, and phenyl-

(CH₂)_n-;

PCT/US02/23926

- 19 -

wherein R^{α} is W or methyl) wherein λ is selected from phenyl or 5-6-numbered

hntercaryl;
wherein k is 0 or 1; preferably 1;
wherein m is 0, 1 or 2; preferably 2;
wherein m is 0, 1, 2 or 3;

wherein p is 1 or 2; wherein r is 0 or 1; and wherein g is 0 or 1.

The invention also relates to compounds of Formula II

15 wherein \mathbb{R}^{10} is selected from M_r chlore or fluore; or wherein \mathbb{R}^{10} is a $C_{r,s}$ -alkylene bridge; preferably H_r

wherein R¹⁰ is selected from optionally substituted phenyl-C₁₋₂-alkylenyl, optionally substituted 5-10 membered heterosryl and

PCT/US02/23926

- 20 -

preferably sibstituted 5-10-membered heavyl and optionally substituted 5-10-membered

nore preferably exazelylpyridyl, 4-(E,Ndimethylamine)phenylmethyl, 2.2-dimethyl-

Ļ

omanolidinyl and help and help

preferably H. chloro, trifluoromethyl and methosy; more preferably H and chloro;

wherein R^{16} is selected from $R^{19}R^{10}R^-$, $R^{19}R^{10}R-C_{1-4}$ -alkyl, $(R^{22}R^{23}E^-)$ (0=) C-, C_{1-4} -halbalkyl, C_{2-4} -hydroxyalkyl,

heterocyclyloxy-C₁₋₄-alkyl, aryloxy-C₂₋₄-alkyl and C₁₋₄-alkoxycarboxyl;

preferably trifluoromethyl, 2-bydroxyethyl, 1bydroxyethyl, R¹¹R²¹N-, R¹⁰R²¹N-C₁₋₂-alkyl and (R²¹R²³N-) (On)C-;

20 sore preferably N-pyrrolidinylcarbonyl, Nmorpholinocarbonyl, N-

piperidinylethylaminocarbonyl, bensylaminocarbonyl, N-methyl-N-bensylaminocarbonyl,

aminoshylaminocarbonyl, pyridylaminocarbonyl, 25 nethylthicethylaminocarbonyl,

methylcarbonylaminoethylaminocarbonyl, 1methylpyrrolidimylethylaminocarbonyl, phamethylaminocarbonyl, phamethylaminocarbonyl, cyclobocylmothylaminocarbonyl, N-methyl-N-

30 phenethylaminocarbonyl, N.W-dimethylaminocarbonyl,

20

PCT/US02/23926

- 21 -

4-ehloropkonylasithylasiloccarbonyl, phenoxyphonethylaminocarbonyl, allylasiloccarbonyl, 4-sothylpfperasinylocthonyl, 4acetylpfperasinylocarbonyl, isopropylasinocarbonyl,

5 1=(K-cyclopropylanthylantholopropylanthocorromylantholopropylanth

propyteminomethyl, a, Ndisposing propyl-members and members, 1-(N-propyl-members) amino) ethyl. 1-(N-methyl-Nmethylamino) ethyl. 1-(N-methyl-Nmethylamino) ethyl. 1-(N-methyl-Nmethylamino) ethyl. 1-(N-methyl-Ninidasol-i-yl-methyl-Ni-yl-methyl

nethy1.2-propylinidenol-1-y2-methy1.2-ow-pyrid-1-y4-methy1.3-pyridy1-oyymethy1.2-methy1imidenol-1-y2-methy4.betranolylmethy1.2-ci cimenty1-pyrmolidin-1-y2-methy1.2-ow-pyrmolidin-1y2-methy1.2-ow-pyrmolidin-1-y2-methy4.6,5ditydro-2-ow-meth-1-y2-methy1.yz-rolidin-1-

ylmethyl, 2,6-dimethylplperidin-1-ylmethyl, pipozazin-1-yl-methyl, 4-methylplperazin-1-ylmethyl, piperdidi-1-yl-methyl, 4-0%-ethyl-Nmethylaminolethyl, 1-(N.K-dipropylaminolethyl, 1-

(N.N-diinogropylamino) ethyl, 1-(N-(1ethonymerhomyl) sycloprop-2-ybrathyl-Nmethylamino) ethyl, 1-(N-(2-methylburyl)-Nmethylamino) ethyl, 1-(N-(2-methylburyl)-Nmethylamino) ethyl, 1-(N-(N-methylamino)) ethyl, 1-(N,Nmethylamino) ethyl, 1-(N-methylamino) ethyl, 1-(N,N-

10

15

20

25

30

PCT/US02/23926

- 22 pyridyl)methyl-N-methylamino)ethyl, 1-(N-(2pyrrolidinyl)methyl-N-methylamino)ethyl, 1-(N-(3nethoxyphenyl)nethyl-N-methylamino)ethyl, 1-(N-(4methoxyphenyl)methyl-N-methylamino)ethyl, 1-(Nbenzyl-N-methylamino)ethyl, 1-0N-methyl-Nsminoethylamino)sthyl, 1-(N-cyclohexylmethyl-Nmethylamino)ethyl, N.N-dinethylaminomethyl, N-(1hydroxyethyl)-N-methylamimomethyl, N-(1hydroxyethyl)-W-mathylamimomathyl, N-propyl-N-methylsulfonylamino, N-(methylsulfonyl)-Npropylamino, N-(methylsulfonyl)-Ncyclopropylmethylamino, N-(methylsulfonyl)-Naminosthylamino, N-(methylsulfonyl)-N-(N',N'dimathylaminosthyl)amino, N-(N',N'- $\label{eq:limit_entropy} \mbox{diethylaminoethyl} = \mbox{N-methylsulfonylamino}, \ \mbox{N-(N',N'-}$ dipropylaminoethyl) -N-methylsulfonylamino, N-(N',N'-disobutylaminosthyl)-N-methylsulfonylamino,N-(N',N'-di-tert-butylmothylaminoethyl)-Nmethylsulfonylamino, N-(N',N'di(cyclopropylmethy1)aminoethy1)-Nmethylsulfonylamino, N-(N',N'-di(2furylmethyl)aminoethyl)-N-methylsulfonylamino, N-(N', N'-di(3-thionylmothyl)aminosthyl) N methylsulfonylamino, N-(N',N'di(benzyl)sminoethyl)-N-methylsulfonylamino, N-(methylsultonyi)-N-isobutylamino, N-(methylsulfonyl) -N-methylsmino, N-(methylsulfonyl) -N-phonethylamino, B-(methylsultonyl)amino, N-(benzylsulfonyl)smino, N=(propylsulfonyl)amino, N= (phonylgulfonyl)amino, N-(methylgulfonyl)-Nphenylpropylamino, thienylsulfonylamino, (2-

nitrophenyl)nethylsulfenylsmino, (2,4,6trimethylphonyl)sulfonylamino, (2cyanophenyl) sulfonylamino,

1.0

15

20

25

30

PCT/US02/23926

- 23 - ${\tt N-methoxymethylearbonyl-N-cyclepropylmethylamino, N-}\\$ methylearbonyl E cyclopropylmethylewine, E phenylcarbonyl-E-cyclopropylmathylamino, N-(3methoxyphonylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Nbenzylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Nphonylethyl-N-cyclopropylmethylamino, N-(2imidozolyl)-H-cyclopropylmethylamine, N-(4-methyl-5-imidazolyl)-N-cyclopropylaethylamino, N-(2thionylmethyl)-E-cyclopropylmethylmrino, E-(3thionylmethyl)-E-cyclopropylmethylamino, E-(3furylmethyl)-M-cyclopropylmethylamino, N-(4imidazolyl)-N-cyclopropylmethylamino, Ncyclopentylcarbonyl-W-cyclopropylnethylamino, Wcyclohexylcarbonyl-M-cyclopropylmethylamino, Nmethylthiopropyl-N-cyclopropylmethylamino, Nethylcarbonyl-W-cyclopropylmethylamino, Nisogropylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Nisobutylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, E-ethyl-M-cyclopropylnotbylanino, M-isobutyl-Ncyclopropylmethylamino. N-cyclopropylcarbonyl-Nevelopropylmethylamino, N.N di(cyclopropylmethyl)amino, N-methoxymethylcarbonyl-N-aminoethylamino, Nethylcarbonyl-N-aminosthylamino, Hisopropylcarbonyl-N-aminoethylamino, Nisobutylcarbonyl-N-aminosthylamino, N-tertbutylcarbonyl-N-aminosthylamino, N-propylcarbonyl-E-aminosthylamino, N-pentylcarbonyl-Nsminosthylamino, N-ethyl-N-aminosthylamino, Npropyl-M-sminoethylamino, E-cyclopropyl-Maminosthylanino,N-cyclopropylmethyl-Nsminosthylanino, N-cyclobutylmethyl-N-

aminosthylamino, N-butyl-N-aminoethylamino, Npentyl-N-aminoethylamino, N-beoxyl-N-

PCT/US02/23926

- 24 -

aninoschylatino, R-beptyl-R-mainoschylanico, N-(3-obylabutyl-N-meinoschylanico, N-optonosyloschonyl-N-minoschylanico, N-optonosyloschonyl-N-mainoschylanico, N-optonosocyloschonyl-N-mainoschylanico, N-optonoschylanico, N-minoschylanico, N-optonoschylanico, N-optonoschylanico, N-optonoschylanico, N-optonoschylanico, N-optonoschylanico, N-optonoschylanicoschylanico, N-optonoschylanicoschylanicoschylanicos.

phenylothyloarbonyl-N-zmineethylanino, Npyridyloarbonyl-N-zminoethylanino, N-thierylmattyl-N-zminoethylanino,

10 seminoutrylamino, pyzidyloszkonylamino, Royolopropylametrylamino, methyloszkonylamino, methoxycarbonylamino, trifluoromethyl, 2hydroxychthyl, 1-hydroxycthyl,

methylaminonarbomylamino, 1,1-dioxe-isothiazolidin-2-y1, 2-oxo-imidazolin-1-yl and 3-methyl-2-oxoimidazolin-1-yl;

whorein R¹⁵ is selected from H, C_{2-q}-halosikyl, C₁₋₄-sikyl, halo, -OR¹⁷, and -W(R²⁵)₂;

preferably H and C_{b-1}-haloalkyl; 20 nore preferably H or trifluoromethyl;

20 nore preferably H or trifluoromethyl; wherein R¹⁵ is collected from

wherein R* is selected from a) 4-6 numbered naturated heterocyclyl,

a) 4-5 membered saturated neterocycly;
 b) 10 membered partially saturated Leterocyclyl,

d) 5-10 membered heteroaryl,

d) C₁₋₄-aminoslkyl,

e) C₁₋₄-aninoalkylanino,
 f) C₁₋₄-alkylanino-C₋₄-alkylanino,

g) C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkyla

g) C₁₋₅-alkylamino-C₁₋₅-alkyl
 h) azylamino-C₁₋₅-alkyl

i) aryl-C1,4-alkylanino-C1,4-slkyl,

j) beterocycly1-C₁₋₁-alkylamino-C₁₋₁-alkyl,
 k) aryl, provided if 2-substituted axyl, is 2-substituted

with amino oz chlore,

1) Ci-4-alkyl,

PCT/US02/23926

- 25 -

- $m) \ \ \ \ \alpha r \gamma 1 C_{2-4} \alpha 1 k \gamma 1 \, ,$
 - n) heterocyclyl- $C_{3,4}$ -alkyl, provided R^{14} is not 3-
 - methylindol-1-ylethyl, o) Cp-s-cyclosikyl,
- p) C₁₋₄-aminoalkoxy, q) heterocyclyl- C_{1-4} -alkoxy,

 - r) N-(heterocyclyl-O.4-alkyl)amino.
 - s) $ary1-C_{1-4}-alkyl$ where the alkyl portion is substituted
- with amino, hydroxy or Ci-s-alkylamino, and t) hotorocyclyl C_{1-4} -alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with smino, hydroxy or C_{k-1} -alkylamino;
 - professibly selected from
- a) 4-6 membered saturated heterocyclyl, b) 10 membered partially saturated hotorocyclyl,
- c) 5-10 membered heteroary),
- d) C₁₋₂-aminoelkyl,
 - e) C1-y-aminonlkylamino,
 - f) C1-3-alkylamino-C1-3-alkylamino,
 - g) $\Gamma_{1,2}$ =#1kylamine= C_{2+2} -alkyl,
- b) pherylanino-C₁₋₁-alkyl, phonyl-C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₃-alkyl,

 - heterocyclyl-C₁₋₃-alkylemino-C₁₋₃-alkyl, k) phenyl. naphthyl or tetrahydronaphthyl,
 - C₁₋₁-alkyl,
- 25 r) phenyl- $C_{1\cdot 2}$ -alkyl,
 - n) 5-10-membered saturated or partially unsaturated
 - heterocyclylmethyl,
 - o) 5-6 membered heteroaryl-C, -- alkyl,
- p) C₅₋₆-cycloal'cyl, 30 q) C1-2-aminoalkoxy,
 - - r) [5- or 6- membered heterocycly1]-C1-1-alkoxy,
 - s) If (5-10-membered hoterocyclyl-C $_{\rm L,2}{\rm -alkyl}$) amino,

10

PCT/US02/23926

- 26 -

- phonyl-C₁₋₂-alkyl where the alkyl portion is subctituted with amino, hydroxy or C₁₋₃ alkylamino, and
- u) 5- or 6- membered heterocyclyl-C_{b-2}-alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with amino, hydroxy or C_{b-2}-alkylamino;
 - norm pureferably N-fujior-th/nethyl/matto, mirrogropyl/maino, endomenthyl, aminorthyl, mirrogropyl, N-methyl;aminomethyl, N-16-4 chlorophomyl/aminocityl, N-methyl/mirrochyl, N-nethyl-mirrochyl, Ndinthyl/mirrochyl, N-methyl-mirrochyl, mirrophyroliding/methody. N-methyl-mirrochyl/mirro, 3methocyto-genetyl, 4-mirrocyto-kowyl, 1-mirrophyroliding/methody-mirrocyto-kowyl, 1-mirromethocyto-genetyl, 4-mirrocyto-kowyl, 1-mirro-
- aminoyec.basvQl, 2-indolyA, octabydvo-insbyl, 1mathylindol-2-yl, 3-gyridyl, 2-gyridyl, Nmathylbeancgyrcolyl, 5-bennogyrcolyl, 2bennofuran, bennofloxolyl, 2-bennothlenyl, 4inddandytrakyl, 3-martidinyl optionally Nmathylithyld with a substitum!
- 20 selected from methyl, ethyl, propyl, isopropyl, bityl, isobutyl, pontyl, cyclobasylmethyl and bennyl, 6-quinolyl, 2-quinolyl, 3-isoquinolyl,
- betrabydroisogunciyi, N-methylpyrrolidin-2-yl, yyrrolidin-2-yl, 5-menyyrolidin-2-yl, 3phenylpyrrolidin-2-yl, 1-methyl-5-men-2-typridin-3-yl)-pyrrolidin-3-yl)-methyl, thionyl, 4phenidyl, 8-methyl-2-phenidyl, N-methyl-4phenidyl, N-methyl-2-phenidyl, N-methyl-4-
- 30 pjparidy, R. Inshatyj-1-e-piperidyl, 3-piparidyl, 1-(antinomethyl pipanyl, 4- (riff Honoroustryl) pipanyl, 3-(triff Honoroustryl) pipanyl, 3- antinopipanyl, 4swillowyphanyl, 4-chlorouphanyl, 3-chlorophanyl, 3chlorophanyl, 3, d-cilai onyphanyl, 4-fluorophanyl,

PCT/US02/23926

- 27 -

3-fluorophenyl, 2-aminophenyl, 3-aminophenyl, isogropyl, 4-chlorophenylnethyl, benryl, phenyl-2-hydroxyethyl, 1-(cmino)benzyl, 2-(1,2,3,4-tetrahydromphthyl), naphthyl, (2-benzylamino)ethyl, inidazol-6-yl-(l-amino)athyl, phenyl-1-(extiplenio)ethyl and phenyl-1-

 $(amino) \ ethyl;$ wherein \mathbb{R}^{17} is selected from H, C_{2-4} -alicyl, C_{3-7} -cycloalkyl-

 $\begin{array}{ll} (\mathrm{CH}_2)_2, \text{ and } \arg i - (\mathrm{CH}_2)_{g-1} \\ \\ \mathrm{preferably } \ \mathrm{H}, \ \mathrm{C}_{1\cdot 2} - \mathrm{alkyl}, \ - (\mathrm{CH}_2)_g - \mathrm{C}_{2\cdot 6} - \mathrm{cycloalkyl}, \ \mathrm{and} \ - (\mathrm{CH}_2)_g - \mathrm{pheayl}_2 \\ \end{array}$

acre preferably M, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, cyclopropyl, cyclopropylmethyl, cyclopemryl, cyclopentylmethyl, cyclohesyl, cyclohesylmethyl,

15 phomylargoyl, phomylathyl, hemyl and phomyl, wherein R¹¹ is salected from R, R²⁰O₂., C_{i,i+1} kyl, C_{i,i+1} cycloxlky: (Uh_i)_{i+1}, andno-C_{i,i+1} Lyl_i, C_{i,i+1} alkylamino-C_{i,i+1} alkyl. C_{i,i+1} cycloxlkylamino-C_{i,i+1} alkyl. C_{i,i+1} cycloxlkylamino-C_{i,i+1} alkyl. Better anylamino-C_{i,i+1} alkyl. Better anylamino-C_{i,i+1} alkyl.

20 beteroxy'-C₁-albylamine-C₁-albyl. arylamine-C₂-alkyl, arylamine-C₂-alkyl, hencepayloy C₃-alkyl, beteroxyl-C₁-alkyloy-C₂-alkyl, propagation (C₁-alkyloy-C₂-alkyl), aryloxy-C₂-alkyl, aryloxy-C₂-alkyl, c₃-alkyloxy-C₂-alkyl, C₃-alkyloxy-C₂-alkyl, C₄-alkyl, C₃-alkyloxy-C₂-alkyl, C₄-alkyloxy-C₂-alkyl, C₄-alkyloxy-C₂-alkyl, C₄-alkyloxy-C₂-alkyl, C₄-alkyloxy-C₂-alkyloxy-C₂-alkyl, C₄-alkyloxy-C₂-alkyloxy-C₄-alkyloxy-C

Salbyjanckowył, G.,-alkowycackowył, G.,-alkowy-G.,albyjanchowył, G.,-alkyankowackowył, arykantowył, aralkylanchowył, G.,-oyeloalkylenchowył, G.,-oyeloalkył-G.,-akyjanchowył, bateromył-G.,-alkylanchowył and bateromył/enchowył;

0 preferably H. 2⁸(20₂.- G₁ = 213y), antro-C₁-243y), C₂-243y, allyamino-C₂-243y), c₃-cycleadiny(-1, cycleadiny), c₄-243y), C₄-243y, c

PCT/US02/23926

alkyl. phenylestino-C₁,=alkyl. phenyl-C₁,-alkylamino-C₁,
-alkyl. 5-6 membered heteronrylosy-C₁,-alkyl.
phenylosy C₁,-alkyl. phenylosy-C₂,-alkyl.
phenylosy C₁,-alkyl. phenyl-C₁,-alkyl-C₁,-alkyl-C₁,-alkyl-C₂,-alkyl.
phenylosy-C₂,-alkyl. C₁,-alkyl-cakenyl. C₁,-alkyl-cakenyl.

- and -(CH₂), -c or 6- numbered betweenylearboxyl and -(CH₂), -c₂-c-eyelealkyl optionally substituted with C₂-c-lkoxycarboxyl; acre preferably H. nethyl, cthyl, propyl,
- isogropy', laopentyl, 3-ethylbutyl,
 hydroxyselbyl, hydroxyschyl, cycloprepylasthyl,
 15
 i-cethoxycarboyl hydroxyschyth, elfopeninoschyl, seincethyl, discthylaminochyl,
 diethylaminochyl, discthylaminochyl,
 isobutylaminochyl, disctylaminochyl, diisobutylaminochyl, dicett-
- butylmethylaminoethyl, furylmethylaminoethyl, thiomylmethylaminoethyl, bennylaminoethyl, di(furylmethyl)minoethyl, di(eyolopropylmethyl)minoethyl,
- di(thierylmsthyl)aminoethyl,
 di(bemayl)aminoethyl, phanylmsthodyethyl,
 pyridyloxymsthyl, methylthiepropyl,
 methyloxymsthyl, methylthiepropyl,
- methylcarbonyl, ethylcarbonyl, propylcarbonyl,
 isopropylcarbonyl, sobutylcarbonyl, tertbutylcarbonyl, punlylcarbonyl,
 cyclopantylcarbonyl, cyclopropylcarbonyl,
- 30 cyclobacylastkuryl, nethocycarbonyl, nethocymethyl oschonyl, othocycarbonyl, prococycarbonyl, nethylasinocarbonyl, ethylaminocarbonyl, propylaminocarbonyl, optionally substituted hemylararbonyl, optionally

PCT/US02/23926

- 29 -

substituted phenylethylcarbonyl, optionally substituted phenylearbonyl and optionally substituted pyridylearbonyl;

wherein $R^{(0)}$ is selected from H, C_{k+1} -alky1, C_{k+2} -cycloalky1-5 (CE_k)_{n-1}, C_{k+2} -alky1swino, anino- C_{k+1} -alky1swino,

heterocycly1-(CH₂)_a-, and aryl-(CH₂)_a-) preferably R, C_{3} -malkyl, -(CH₂)_a- C_{4} -eryrloslkyl, -(CH₂)_a-S-6-newhered heterocyclyl, $C_{1,3}$ -alkylwulfonyl, omino- $C_{1,3}$ -alkyl and -(CH₂)_a-phosyl)

10 more preferably ff. methyl. edayl, negoyl. impropel, haryl. insoletyl, pertyl. bezyl. beptyl. cyclopropylmethyl. cyclobrylmethyl. cyclopsaylymethyl. cyclobrylmethyl. cyclopropyl. cyclobrayl, methylmethyl. methylmethyl. perionally methylmethyl. edinochly substituted informatical phonyl, optionally substituted informatical phonyl.

suscituded initiately, optionally suscituded furylmethyl, optionally substituted pyrrolidinylmothyl, optionally nucetituted

20 pyridylmethyl, optionally substituted thiomylmethyl, optionally substituted benzyl, optionally substituted phenylethyl and optionally substituted phenylpropyl;

alternatively R¹⁹ and R¹⁰ together with the nitrogen atom form a 4-7 membered heterocyclic ring;

preferably a 5 membered beterocyclic rings peaked from toring preferably a heterocyclic ring selected from trianaly1, betracaly1, 2-prindone, onepyrrolldiny1, 2-one-piperidiny1, 4,5-dilydro-2one-onesaly1, 1,1-diore-isothianoldful-2-y1, 2one-imidazolin-1-y1, 3-memby1-2-one-imidazolin-1-y1, piperidiny1 optically

substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl,

20

25

PCT/US02/23926

- 30 -

piperszinyl optionally substituted with one or more substituents selected from mothyl, othyl, propyl, and isopropyl,

imidezolyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl, and

pyrrolidinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl;

10 wherein R²¹ is selected from H. C₁₋₂-alky1, C₁₋₂-alkeny1, C₁₋₂-alky1 bit o-C₁₋₂-alky1, C₁₋₂-alky1, c₁₋₂-alky1, antino-C₁₋₂-alky1, helmocycly1-(C%)_n-, C₁₋₁-cycloalky1-(C%)_n-, and any1-(C%)_n-

proforably M. Guyelbyl. Guyelberyl. Guyelberyl. Guyelbyl. Guyelberyl. Guyelbyl. Guy

isoprogyl, allyl, methylthiselbyl, methylthisecthyl, methylcarbosylamisechyl, subhylcarbosylamismoschyl, sun emethyl, am. methyl, 1-subhylpyroididmylethyl, plpreidisylethyl, ygridyl, yedycenyylamishyl, cyclobosylmethyl, phasyl, 4-chiloropherylamishyl, d-phesosylemylethyl, subhyl, and phenylethyl and depenylemylethyl, subhyl and phenylethyl.

vherein R^M is selected from M. C_{ht}=albg1, -(CH₀)-C_h-;
cyclealbg1, -(CH₀)-shetnrosycly1 and -(CH₀)-C_h-;
cyclealbg1, -(CH₀)-C_h-;
cyclealbg1 M. C_{ht}=albg1, -(CH₀)-;
cyclealbg1 M. C_{ht}=albg1, -(CH₀)-;
cyclealbg1 M. C_{ht}=albg1, -(CH₀)-;
cyclealbg1, -(CH₀)-;
cyclealbg2, -(CH₀)-;
cyclealbg2,

alternatively R²¹ and R²² together with the smide mitrogen atom form a 4-7 membered saturated heterocyclic ring; preferably a 5-6 membered heterocyclic ring;

PCT/US02/23926

~ 31 ~

more preferably a ring selected from pyrrolidinyl, morpholino, piperidinyl, piperasinyl, 4acetylpiperasinyl and 4-methylpiperasinyl;

spetylpiperaminyl and 4-methylpiperaminyl; wherein R²³ is selected from H, C₁₋₀-alkyl, -(CH₂)_a-C₃₋₇-

5 oycioalkyi, "(Sh), beterooyclyi and "(Sh), "axiv', preferably B, C₃, "allyi," (CH), "(CH), "(

substituted phenyl, optionally substituted benzyl, optionally substituted phenylethyl and optionally substituted phenylpropyl;

wherein m is 0, 1, 2 or 3; wherein m is 0, 1 or 2; and

15 wherein anyl, betweenyely are optionally substituted with one or more substituents solected from C₁₂-balcallyl, C₁₂-alyl, -(CH₁₁-C₁₂-quitallyl, chiere, ficero, -COI², - NNF*05,NF*, NOF*1; cyano, -COI², -COI²,NKNF*1; nitro, -COI(CH₁₁-SO)(NF*, -COI)

20 preferably with one or more substituents selected from C₁₋₂-bilealkyl, C₁₋₂-biley(), C(E₁)₂-C(E₂)₃-C₄-oyelealkyl, eldero, fluoro, -Ox², -88²SO₃R², N(R²)₃, cyano, -Oxe², -C(R²)₃ N(R²)₃, mitro, SO₃N(R²)₃, -S(C)₃R², and C₁₋₂-bilealkoxy;

25 more preferably with one or more embetituente selected from trifluoromethyl, methyl, mitro, cyano, chlore, methody, phenyloxy, acetyl, amino, dimetrylancinc and aminomethyl.

30 The invention also relates to compounds of Formula III

PCT/US02/23926

wherein R^{10} is selected from H, chloro or fluoro; or wherein R^{10} is a C_{p+1} -alkylene bridge;

5 preferably E; wherein R²¹ is selected from optionally substituted phenyl-C₄-alkylanyl, optionally substituted 5-10 membered heteroaryl and

10 preferably R¹⁶, optionally substituted benzyl and optionally substituted 5-10-membered heterocyclyl;

more preferably oxazolylpyridyl, 4-(N,Ndirethylamino) phenylmethyl, 2,2-dimethyl-

15 oxazolidinyl and Ris

wherein R^{18a} and R^{13b} are independently selected from H, thucro, iode, breme, chiero, C_{1.7} mlkyl, C_{2.7} mlalesHyl, and C_{1.7} mlkory; or wherein R^{18a} and R^{13b} together form an C_{1.7} mlkorylenyl bridge;

20 preferably H, chloro, trifluoromethyl and netboxy; more preferably H and chloro;

PCT/US02/23926

- 33 -

wherein R^{14} is selected from $R^{19}R^{29}R - R^{19}R^{29}R - C_{1-4}$ -nikyi, $(R^{12}R^{29}R - (C_{1-4} - C_{1-4} - halloulkyi), C_{1-4}$ -hydroxyaikyi, heteroxyelylexy- C_{1-4} -nikyi, arylexy- C_{1-4} -nikyi and C_{1-4} -nikyovarhoxyl;

- 5 mssEvably trifluoremethyl, 2-hydroxyothyl, 1hydroxyethyl, R¹⁵F¹N-, R¹³R²³M-C_{1,2}-alkyl and (R¹³R²²N-) (On)C-;
- more preferably N-pyrrolidinylcorbonyl, Nmorpholinocarbonyl, N-
- piperidinylethylesinocarkonyl, bensyleninocarbonyl, B-methyl-K-bensyleninocarbonyl, aminochyleninocarbonyl, pyricyleninocarbonyl, nethylthicotayleninocarbony.
- nethyl as novyl mainosubyl ani nearbonyl, , imethyl pyrxolidinyl ethyl ani neogrbonyl, , iphamathyl mainocarbonyl, phamathyl mainocarbonyl,
 cyclohenyl methyl mainocarbonyl, , 8-methyl-uphamethyl mainocarbonyl, , 8, "dunethyl mainocarbonyl,
 4-mh) ropphanyl methyl mainocarbonyl,
 4-mh) ropphanyl methyl mainocarbonyl,
- 20 phenoxyphenethylaminocarbomyl, allylaminocarbomyl, 6-methylpiperazinyloarbomyl, 4 acetylpiperazinyloarbomyl, isopropylaminocarbomyl,
- 1- (N-cyclopropy) mothylumino) ethyl, 1 (N-mothyl-N-methyl carbonyl amino) ethyl, 1 (N-mothyl-N-icopropylamino) ethyl, 1 (N-isobutyl-N-methylamino) ethyl, 1 (N-eyclopropylamino+yl-N-propylamino+yl), 1 (N-methyl, 1 (N-methyl-N-methyl), 1 (N-methyl)
- wethylanino\u00e4ety\u00e4, 1-(Wemety\u00e4-l-i-)
 nethylunifory\u00e4mi\u00e4-l+i\u00e4nethy\u00e4,
 fmidasol-uylmethy\u00e4, 2-(sepropylinidasol-1-ylnethy\u00e4, 2-propylinidasol-1-yl-methy\u00e4, 2-propylinidasol-1-yl-methy\u00e4, 2-propylinidasol-1-yl-methy\u00e4, 2-propylinidasol-1-yl-methy\u00e4, 2-propylinidasol-1-yl-methy\u00e4, seprily\u00e4, testasoly\u00e4mi\u00e4, 2-methy\u00e4finidasol-1-yl-methy\u00e4, seprily\u00e4mi\u00e4, 2-propylinidasol-1-yl-methy\u00e4mi\u0

dicyclopropylnethylaminomethyl, 1-(K-propyl-N-

15

20

25

30

PCT/US02/23926

- 34 dimethylpyrrolidin-1-ylmethyl, 2-oxo-pyrrolidin-1yl-methyl, 2-oxo-gipgridin-1-yl-methyl, 4,5dihydro-2-oxo-oxezol-3-yl-methyl, pyrrolidir-1ylmethyl. 2,6-dimethylpiperidin-1-ylmethyl, piperasin-1-yl-methyl, 4-mathylpiperszin-1-ylnothyl, piperidir-1-y_mothyl, 1-(N-othyl-Nmethylamino) ethyl, 1-(N,N-dipropylamino) ethyl, 1-(N.N-dirsopropylamino) othyl, 1-(N-(1ethoxycarbonyl)cycloprop-2-ylmethyl-Nnethylamino) athyl, 1-(N-(2-mothylbutyl)-Nnethylanino) ethyl, 1-(8-(4methylcarbonylaminophonyl)methyl-wmethylamino) ethyl, 1-(N-methylamino) ethyl, 1-(H,N-methylamino)dimethylemino)ethyl, N.N dimethylaminomethyl, Ncyclopropylmethyl-N-methylsulfonylaminomethyl, 1-(N-(3-thionyl)) methyl-N-methylamino) ethyl, 1-(N-thionyl)plumylmethoxyethyl-m-methylamino|ethyl, 1-(M-(2methoxyphenyl)mothyl N-methylamino)ethyl, 1-(N-(4pyridyl)methyl-N-metrylaminc)ethyl, 1-(N-(2pyrrolidinyl)mothy_N=methylemino)ethy_, 1-(N-(3methoxyphonyl)methyl-N-methylamino)ethyl, 1-(N-(4methoxyphonyl)methyl-W-methylaninc)othyl, 1-(Xbenzyl-E-methylamino)sthyl, 1-(E-methyl-Naminocthylerino) ethyl, 1-(N-cyclohexylmethyl-Nmethylamino) sthyl, N.N-dimethylaminomethyl, N-(1-

Topic vogetacy) - S-manty i ani consulty. In program of the pro

hydroxyethyl)-N-methylanicomsthyl, N-(1-

10

20

25

PCT/US02/23926

- 35 -

(N'.N'-diisobutylaminoethyl)-N-methylsulfonylamino, N-(N',N'-di-tert-butylmothylaminoothyl)-Nmethylsulfonylemino, N-(N',N'di(cyclopropylmothyl)aminosthyl)-Nmethylsulfonylamino, N-(N',N'-di(2furylmathyl) aminosthyl) -N-methylsulfonylamino, N- $(\mathtt{N}',\mathtt{N}'-\mathtt{di}(\mathtt{3-thierylmethyl})\,\mathtt{animoethyl})-\mathtt{N-}$ methylaulfonylamino, N-(N',N'di(benzyl)aminoethyl)-N-mathylmulforylamino, N-(mothylsulfonyl)-N-isobutylamino, N-(methylsulfonyl)-N-methylsmino, N-(methylsulfonyl)-N-phenethylamino, N-(methyleulfonyl)amino, N-(benzylsulfonyl)zmino, N-(propylsulfonyl)zmino, N-(phenylsulfonyl)smino, N-(methylsulfonyl)-Nphenylpropylamino, thisnylsulfonylamino, (2nitrophonyl)methylwulfonylamimo, (2,4,6trinethylphenyl) sulfonylamino, (2cyanophenyl) sulfcnylamino, N-mathoxymothyloarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Nmethylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Nphenylcarbonyl-N-cyclopropylmothylamino, N-(3 methoxychenylcarbonyl-M-cyclopropylmethylamino, Nbenzylcarbonyl-N-cyclopropylmethylumino, Nphenylethyl-N-cyclopropylmethyluming, N-(2imidaxoly1)-N-cyclopropylmethylamine, N-(4-methyl-5-imidazolyl)-N-cyclopropylmethylamino, N-(2thionylmethyl)-N-cyclopropylmethylamino, N-(3thismylmethyl)-N-cyclopropylmethylamino, N-(3furylmethyl)-N-cyclopropylmethylamino, N-(4imidazolyi)-N-dyclopropylmethylamine, Ncyclopentylcarbonyl-N-cyclopropylnethylamino, M-

> cyclohaxylcarbonyl-W-cyclopropylmethylamino, Mmethylthiopropyl-N-cyclopropylmethylamino, Nethylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, N-

PCT/US02/23926

36 -

Languary/Lentionyl-H-cyclopropylantity/amino, N-Landustyl-carbonyl-H-cyclopropylantity/amino, N-thyl-H-cyclopropylantiplylantino, N-tachusyl-Hcyclopropylantiplylantino, N-cyclopropylantiplyl-Hcyclopropylantiplylantino, N,Ndi (cyclopropylantiplylantino)

E-methoxymothylcarboryl-N-aminoethylamino, Nethylcarbonyl-N-aminoethylamino, Nisopropylcarbonyl-M-aninoethylamino, N-10 isobutylcarbonyl-N-aminosthylamino, N-texthutylcarbonyl-N-sminoethylamino, N-propylcarbonyl-N-aminosthylamiso, N-pentylcarbonyl-Naninoethylamino, N-ethyl-N-aminoethylamino, Npropyl-N-aminosthylamino, N-cyclopropyl-Naminosthylamino,N-cyclopropylmethyl-Naninoethylamino, N-cyclobutylwethyl-Maminorthylamino, N-butyl-N-aminoethylamino, Npentyl-N-aminoethylamino, N-hexyl-Naminosthylamino, N-heptyl-M-sminoethylamino, N-(3-20 ethylbutyl)-N-aminoethylamino, Ncyclohexylgarbonyl-W-aminosthylamino, N-

phonyloszbozyl-K-mainocthylanino, N-(3nothonybiczyl-loszbozyl-R-mainocthylanino, Nbanzyloszbozyl-K-mainocthylanino, Nphonylosbyloszbozyl-R-mainocthylanino, Npyriogloszbozyl-R-mainochylanino, N-thiarylmethyl-R-mainocthylanino

aninoethylamno, pythójkontovylamio, Rcychogogylamthylamia, smthylamthopylamino, nathogyanthoylamino, triffuercenthyl, 2hydroxystlyi, 1-hydroxystlyi, nathylaminorahrenjamino, 1,1-dison-isothiamildia-2-yl, 2-co-infoaolis-1-yl and 3-methyl-2-cooistinanis-1-yl;

PCT/US02/23926

- 37 -

wherein R¹⁵ is selected from H, C_{1.0}-haloalkyl, C_{1.4}-alkyl,

halo, $-OR^{17}$, and $-N(R^{17})_{23}$

preferably H and C1-2-halcalkyl;

more preferably H or trifluoromethyl;

5 wherein R¹⁵ is selected from

a) 4-5 numbered saturated heterocyclyl,

b) 10 membered partially saturated heterocycly),

c) 5-10 membered hatercaryl,

C_{k-4}-amimos'kyl,

e) C₁₋₄-aminoalkylamino,

f) $C_{1:4}$ -slkylamino- $C_{1:4}$ -slkylamino,

 $g) \ C_{1\cdot 4}\text{-alkylamino-}C_{1\cdot 4}\text{-alkyl},$

h) arylamino-C_{i-i}-alkyl,
 i) aryl-C_{i-i}-alkylamino-C_{i-i}-alkyl,

heterocyclyl-C_{i-4}-alkylamino-C_{i-4}-alkyl,

k; aryl, provided if 2-substituted aryl, is 2-substituted

with amino or chloro, 1; C₁₋₄=alkyl,

n aryl-C₁₋₄-alkyl,

20 m) heterocyclyl=C₁₋₄-alkyl, provided H¹⁶ is not 3-

mothylindol-1-ylothyl,

o) Cs-c-cycloalkyl,

 $\begin{array}{ll} p) \ C_{2-4} \ assinoulkescy, \\ q) \ heterocyclyl-C_{2-4}-alkoxy, \end{array}$

r) N-(heterocyclyl-C₁₋₄-alkyl)amino,

s) aryl- $C_{1:4}$ -alkyl where the alkyl portion is substituted

with amino, hydroxy or C₁₋₄-alkylamino, and b) heterocyclyi-C₁₋₄-alkylamyl where the alkylamyl portion

 b) heterocyciyi-C_{1:4}-alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with amino, hydroxy or C_{1:4}-alkylamino;

preferably selected from
a) 4-6 mambaged saturated heterocyclyl,

b) 10 membered partially saturated heterocyclyl,

c) 5-10 mambered heteroaryl,

d) C1-1-aminoalky1,

WO		

20

30

PCT/US02/23926

~ 38 -

e) Con-aminoalkylamino.

f) C_{i-1} -alkylamino- C_{i-2} -alkylamino,

g) C₁₋₁-alkylamino-C₁₋₁-alkyl,

h) phonylamino-Cpg-alkyl,

i) phenyl-C1-4-alkylamino-C1-2-alkyl,

j) heterocyclyl-C₁₋₃-slkylamino-C₁₋₃-alkyl,

k) phenyl, amphibyl or tetrahydronaphthyl,

C₁₋₂-alkyl,

m) phenyl-C₁₋₂-alkyl,

m) 5-10-membered saturated or partially unsaturated heterocyclylmethyl,

o) 5-6 membered beteroxryl-C:ut-alkyl,

p) C₀₋₄-cycloalkyl,

q) C_{2-3} -aminoalkoxy,

r) [5- or 6- membered heterocyclyl]-C1.3-alkoxy,

s) N-(5-10-membered heterocycly1- C_{1-3} -alky1)amino,

t) phonyl-C1-2-alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or CL v-alkylamino,

v) 5- or 6- membered haterccyclyl- $C_{i,q}$ -alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with amino.

hydroxy or C1-3-alkylamino;

more preferably N-(piperidylmethyl)amino, aminopropylamino, aminomethyl, aminoethyl,

25 aminopropyl, N-methylaminomethyl, N-(4chicrophenyl)aminoethyl, N-methylaminoethyl, N.Ndisethylaminoethyl, 2-aminoethyl, aminopropoxy, pyrrolidinylmethoxy, N-methylaminoethylamino, 3-

aminocyclopentyl, 4-aminocyclohexyl, 1aminocyclohexy:, 2-indoly1, octahydro-indoly1, 1methylindel-2-yl, 3-pyridyl, 2-pyridyl, N-

wethyloenzopyrrolyl, 5-benzopyrrolyl, 2benzofuran, benzodioxolyl, 2-benzothienyl, 4-

10

20

PCT/US02/23926

- 39 -

inidazolylmethyl, 3-azetidinyl optionally Nsubstituted with a substituent selected from methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl, peotyl, cyclohexylmethyl and benzyl.

6-quinolyl, 2-quinolyl, 3-isoquinolyl, tetrahydroisoquinolyl, N-mebbylpyrrolidin-2-yl pyrrolidin-2-yl, 5-oxopyrrolidin-2-yl, 3pbmylpyrrolidin-2-yl, (1-mebbyl-5-oxo-2-(pyridin-

3-yl)-pyrrolidin-3-yl)methyl, thienyl, 4piperidyl, 4-piperidylmethyl, N-methyl-4piperidyl, N-methyl-2-piperidyl, N-ethyl-4piperidyl, N-inchtyl-4-piperidyl, 3-piperidyl, 3-(aninomethyl)phenyl, 4-(trifluoromethyl)phenyl, 3-

(trifinoremethyl)phanyl, 2-methylphanyl, 4-methoxybomyl, 4-deltorephanyl, 3-deltorephanyl, 3-deltorephanyl, 3-deltorephanyl, 3-deltorephanyl, 3-fluorephanyl, 3-fluorephanyl, 3-fluorephanyl, 3-methorephanyl, 3-methorephanyl, 3-methorephanyl, 5-methorephanyl, 6-deltorephanylmethyl, bennyl, 3-fluorephanyl, 1-dentorephanylmethyl, 1-methorephanyl, 3-fluorephanylmethyl, 1-methorephanyl, 3-fluorephanylmethyl, 3-methorephanyl, 3-fluorephanylmethyl, 3-methorephanylmethy

tetrahydronaphthyl), naphthyl, (2benzylamino) ethyl, imidmol-d-yl-(1-amino)ethyl, phenyl-1-(mothylamino)ethyl and phenyl-1-(amino)ethyl,

25 wherein R^{37} is selected from H, $C_{1:4}$ -alkyl, $C_{3:7}$ -cycloalkyl-(CB₂)_n-, and axyl-(CE₂)_n-; preferably E, $C_{2:3}$ -alkyl, -(CB₂)_n- $C_{3:4}$ -cycloalkyl, and -

(%i),~phanyl,
nore preferably E. methyl, ethyl, propyl, isopropyl,
ovclopentylmethyl, cyclopersylmethyl, cyclopentyl
ovclopentylmethyl, cyclobasyl, cyclobasyl,
phanylpropyl, phanylathyl, banzyl and phanyl
vtersin R² is selected from R, R²85c², C₂-Railyl, C₃-r

 $cycloal cyl-(CH_2)_{n^{-}}, \ amino-C_{1-1}-alkyl, \ C_{1-n}-alkylamino-C_{1-n}-$

PCT/US02/23926

40

$$\begin{split} & \text{aligh}, \ C_{i+r}\text{-expelled sylamino-}C_{i,r}\text{-aligh}, \ C_{i+r}\text{-aligh}, C_{i+r}\text{-aligh}, \\ & \text{alighanino-}C_{i+r}\text{-aligh}, \ \text{hotoroxyl-laino-}C_{i+r}\text{-aligh}, \\ & \text{hotoroxyl-}C_{i+r}\text{-alighanino-}C_{i,r}\text{-aligh}, \ \text{arylamino-}C_{i-r}\text{-aligh}, \\ & \text{aryl-}C_{i+r}\text{-alighanino-}C_{i+r}\text{-aligh}, \ \text{hotoroxyl-}C_{i+r}\text{-aligh}, \\ \end{split}$$

- 5 beterrary1-C_{i,r}-alky1ov₂-C_{i,r}-alky1, ary1eoy-C_{i,r}-alky1, ary1-C_{i,r}-alky1, Q_{i,r}-alky1, q_{i,r}-alky1, q_{i,r}-alky1, q_{i,r}-alky1, q_{i,r}-alky1, q_{i,r}-alky1, q_{i,r}-alky1-alky1-c_{i,r}-alky1-arboxy1, C_{i,r}-alky1-arboxy1, C_{i,r}-alky1-arboxy1, C_{i,r}-alky1-arboxy1, q_{i,r}-alky1-arboxy1, q_{i,r}-alky1-arboxy1, ary1-alky1-arboxy1, ary1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alky1-arboxy1-alk
- 10 as alkylearhosyl, C₁,-cyclealkylearhosyl, C₂,-cyclealkylearhosyl, beterearyl-C₄,-alkylearhosyl and heterearylearhosyl; preferably H, R⁶O₂-, C₄,-alkyl, C₆,-cyclealkyl-(O₈)₈-,
- mino G₁-allyl, G₂-allylamino-G₂-allyl, G₃cycloshlylamino-G₂-allyl, G₃-cycloshlyl-G₂allylamino-G₂-allyl, between timino-G₂-allyl, heteroxyl-G₂-allylamino-G₂-allyl, arylamino-G₃allyl, arylamino-G₂-allylamino-G₂-allyl, heteroxyleo-G₃cycloyl, heteroxyl-G₂-allylam-G₂-allylam-G₂-allylamino-G₂cycloyl, September (G₂-allylamino-G₂-allylamino-G₂allylamino-G₂-allylamino-G₂-allylamino-G₂-
- aikyl, C.,-aikytarko C., aikyl, C., aikov, C., aikyl, C.,-aikyl, C.,-aikyl
- alkylearbomyl and heteroarylearbomyl; more preferably H, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, isopentyl, 3-ethylbutyl, hydroxymethyl, hydroxymtyl, cywlopropylmethyl, 1-
- 30 (ethosyen-kovyl) cyol oprop-2-yl mehyl, R²⁰S₀-, exinosethyl, eninoethyl, disethylaninoethyl, diothylaninoethyl, diothylaninoethyl, di-taut-butylmethylaninoethyl, di-taut-butylmethylaninoethyl, diothylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl, physical methylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl, bitwylmethylaninoethyl,

10

PCT/US02/23926

- 41 -

phenylcarbonyl and optionally substituted pyridylcarbonyl; vherein R³ is selected from H, C_{1:2}-alkyl, C_{1:2}-evcloakvl-(GR₂)=, C_{1:2}-alkylculfonyl, maino-C_{1:2}-alkylamino,

20 heterocyclyl-(CH₂)_n-, and anyl-(CH₂)_n-;

preferably M, C₁₋₁-allyl, (CEL)₀ C₁₋₀ cycleallyl, (CE₀)_a5-6-membered heterocyclyl, C₂₋₁-alkylsulfonyl, aminoC₁₋₁-alkyl and -(CE₀)_a-phenyl,
nore preferably H, methyl, ethyl, propyl,

25 isogropyl, butyl, isobutyl, pentyl, heayl, bsptyl, cyclopropylmethyl, cyclobry/methyl, cyclopropylmethyl, cyclobry/methyl, cyclopropylcyclopropyl-methyl-methodyl, amisochlyl, optionally substituted phenyl, optionally substituted indianyl, optionally substituted substituted indianyl, optionally substituted

thienylamthyl, optionally substituted furylamthyl, optionally substituted pyrolldisplamthyl, optionally substituted pyricylamthyl, optionally substituted

PCT/US02/23926

- 42 --

thiorylmethyl, optionally substituted henryl, optionally substituted phenylothyl and optionally substituted phenylpropyl;

alternatively R¹⁰ and R¹⁰ together with the nitrogen atom form a 4-8 membered heterocyclic ring;

preferably a 5 numbered heterocyclic ring;

more preterably a heterocyclic ring selected from trianely1, tetrasely1, 2-pyridome, oxo-

pyrrolidinyl, 2-oxo-piperidinyl, 4,5-dihydro-2oxo-oxanolyl, 1,1-dioxo-isothiarolldin-2-yl, 2oxo-inidezolin-1-yl, 3-methyl-2-oxo-inidezolin-1yl, piperidinyl optionally

substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl,

piperazinyl optionally substituted with one or more substituents selected from mothyl, ethyl, propyl, and isopropyl,

inidezolyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isomropyl, and

pycrolidinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isonopowl.

wherein R^R is selected from H, C_{hd}-alkyl, C_{hd}-alkwyl, C_{hd}-3 alkylthio-C_{hd}-alkyl, C_{hd}-alkylaarbonylamino-C_{hd}-alkyl, amino-C_{hd}-alkyl, heterocyclyl-(Gi₃)_n, C_{hr}-cycloalkyl-(Ci₃)_n, and anyl-(Ci₃)_n-

isopropyl, allyl, methylthioethyl, methylthiomethyl, methylthiomethyl, methylcarborylaminoethyl,

20

PCT/US02/23926

43 -

methylcarbonylaminomathyl, aminomathyl, aminomathyl, 1-mothylpyrrolidinylathyl, piperidinylathyl, pyridyl, cyclopentylmathyl, cyclobacylmathyl, phenyl, 4-chlorophenylmathyl, 4-phenoxyphenylathyl, bennyl and phenylathyl,

vherein R²¹ is selected from H, C_{1-t}-alkyl, = (CH₂)_a-C_{1-t}cyclcalkyl, = (CH₂)_a-betterocyclyl and = (CH₁)_a-aryl;
preferably F, C_{1-t}-alkyl, = (CH₂)_a-C_{1-t}-cyclcalkyl, = (CH₂)_a[5 - or 6 - unwhered heterocyclyl, and = (CH₂)_a-phenyl;

D nore professibly N or setupl; alternatively R²¹ and R²² together with the smide nitrogen atom form a 4-7 membered saturated heterocyclic ring;

proferably a 5-6 numbered heterocyclic ring: nore preferably a ting selected from pyrrolidinyl, norpholino, piperidinyl, piperasinyl, 4acetylpiperasinyl and 4-methylpiperasinyl; wherein P³ is culciud from K, C_{0,1-3}N₂N₂, -(Cl₃)₂-C₃₋₇

cycloslky1, -(CS₂)₈-betwreeyely1 and -(Clb)_n-ary1; preferably H, C_{1,2}-all(y1, -(Clb)₁-C_{1,2}-cycloslky1, (Clb)_n, [S- or 6- membered heterocycly1] and -(Cb₁)_n-pheny1; nore preferably H, nethy1, ethy1, propy1.

optionally substituted thisnyl, optionally substituted phenyl, optionally substituted benzyl, optionally substituted phenylethyl and optionally substituted phenylpropyl;

wherein n is 0, 1, 2 cm 3;

wherein m is 0, 1 or 2; and wherein aryl, heterocyclyl are optionally substituted with one or more substituents selected from C₁₋₂-

Maicaikyl, C₂₋₃-aikyl, -(CM₂)_n-C₁₋₂-myelonikyl, chloro, fluoro, -CR²¹, -HR²(CC₂R²) -8R²(Sc₂R²), K(R²¹)₂, cyamo, -CCR²¹, -(CR²¹)_N(R²¹)₂, nitro, -SC₂E(R²¹)₁, -S(O)_RR², and C₁y-balonikoxy/

PCT/US02/23926

. ...

preferably with one or more substituents selected from $C_{1,2}$ -balcolkyl, $C_{1,2}$ -olkyl, $-(\mathrm{CR})_{B}$ $C_{1,4}$ eyeleolkyl, chioro, fluoro, $-(\mathrm{CR}^{11})_{B}(\mathrm{CR}^{11})_{B}$, $-\mathrm{RR}^{11}(\mathrm{O}_{B}\mathrm{R}^{11})_{B}$, $\mathrm{K}(\mathrm{R}^{10})_{1,2}$, cyano_{1} , $-\mathrm{COS}^{21}_{1}$, $-\mathrm{C}(\mathrm{R}^{11})_{B}(\mathrm{R}^{21})_{2}$, aftro, $-\mathrm{SOM}(\mathrm{R}^{21})_{3}$, $-\mathrm{COS}^{21}_{1}$, $-\mathrm{CR}^{11}(\mathrm{RR}^{21})_{3}$, aftro, $-\mathrm{SOM}(\mathrm{R}^{21})_{3}$,

5 S(O), R², and C, -balcolkoxy; nore profeculty with one or more substituents salected from triflonoranthy), methyl, mitre, cycsoc, obloro, cuthoxy, phenyloxy, acetyl, smino, directlylamino and maincanthyl.

The invention also relates to compounds of Formula IV

15 wherein R¹⁰ is selected from R, chloro or fixoro; or wherein R¹⁰ is a C₁₋₁-alkylene bridge; proforably K;

preservatives;

wherein R¹² is selected from optionally substituted phenylC₁₋₂-alkylamyl, optionally substituted 5-10 membered

heteroaryl and

precionally substituted benzyl, and optionally substituted 5-10-nembered betercaryl;

30

PCT/US02/23926

~ 45 ~

nore preferably oxazolylpyridyl, 4-(N,N-dimethylamine)phonylmothyl, 2,2-dimethyl-

occarolidinyl, and Riv

wherein R¹³ and R¹³⁰ are independently selected from H,
5 fluore, iede, brome, chlore, C_{3.7}=alkyl, C_{3.7}=balcelkyl,
and C_{5.7}=alkoxy; or wherein R¹³⁰ and R¹³⁰ together form an
C_{1.4}=alkowylenyl bridge;

preferably H, chlore, trifluoromethy1 and methoxy; more preferably H and chlore;

10 wherein R³ is selected from R³P³P³ e. R³P³P³ e.₂-ally1.
(M³R³P³ e.) (On) C., C., -halloulky1, C., -phydroxyally1.
betweenyolyloxy-C., -ally1, argloxy-C., -ally1 and C., -alkoxyourboxy1.
preferably trifluorosekly1, 2-hydroxyethy1, 1-

15 hydroxyethyl, R¹⁵R¹⁶H-, R¹⁵R²⁶N-C₁₋₂-alkyl and (R²¹R²⁰N-) (0-)C-;

more professbly N-pyrrolidinylcarbonyl, Nmorpholinocarbonyl, N-

piperidinylethylaminocarbonyl, benzylaminocarbonyl,

20 N-mothyl-N-benzylaminocarbonyl, aminochhylaminocarbonyl, pyrichlaminocarbonyl,

methylthioethylaminocarbonyl, methylcarbonylaminoethylaminocarbonyl, lmethylpyrrolidinylethylaminocarbonyl,

25 phenethylaminocarbonyl, phenylaminocarbonyl, ogolobosylamthylaminocarbonyl, N-muthyl-N-phenethylaminocarbonyl, N-d-dimentylaminocarbonyl, d-chlorophenylmethylaminocarbonyl,

phenoxyphonethylaminocarbonyl, allylaminocarbonyl, 4-methylpips:azinylcarbonyl, 4ecetylpiperazinylcarbonyl, isopropylaminocarbonyl,

PCT/US02/23926

- 46 -

- 1- (N-cyclopropylasthylamno) chyl, 1- (N-sathyl-N-sathyl-s
- nethylaul fooylarinolethyl. trianolytmenhyl.
 inidanol-l-yhmethyl. 2-inopropylinidanol-l-yltomethyl. 2-propylinidanol-l-yl-methyl. 2-mon-pyridl-yl-methyl., 3-pyridyl-mymethyl. 2-methylinidanoll-yl-methyl., totranolymethyl. 2-methylinidanoll-yl-methyl., propylinidanolymethyl. 2-ino-pyrididinl-methylymethyl. 2-methylinidanoll-yl-methyl. 2-mon-pyrididin-lmethylymethyl. 2-methylinidanolmethylymethyl. 2-methylinidanolmethylymethyl. 2-methylinidanolmethylymethyl. 2-methylinidanolmethylinida
- yl-methyl, 2-owo-piperidin-t-yl-methyl, 4,5dibydro-2-owo-owonol-3-yl-methyl, pyrrolidin-1yimethyl, 2,6-dimethyl-piperidin-t-yl-methyl, plperasin-1-yl-methyl, 4-methyl-piperasin-1-ylmethyl, piperidin-1-yl-methyl, 1-(3-ethyl-ulmethylasino) ethyl, 1-(30,4-dirpo) athol pithyl-methylasino) ethyl, 1-(30,4-dirpo) athyl-methylasino) ethyl, 1-(30,4-dirpo) athyl-methylasino) ethyl-methylasino) ethyl-methylasino) ethyl-methylasino) ethyl-methylasino) ethyl-methylasinol ethyl-methylasinol
- 20 08.N=d1 isopropylantino ethyl, 1--(N-(1ethoxycarhosyl) ryuloprop 2 ylantiyl N pachylantino) ethyl, 1--(N-(2-pethylbutyl)-Npachylantino) ethyl, 1--(N-(4pethylcarhosylantinophamyl) nethyl-N-
- 23 methylactico i chiyl, 1. 18 methylactico i chiyl, 1. 18, 1. 18 methylactico i chiyl, 1. 18, 1. 18 methylactico i chiyl, 1. 18, 1. 18 methylactico chiyl, 1. 18 methylactico chiylactico chiylac

methoxyphenyl)methyl-N-methylamino)ethyl, 1-(N-

PCT/US02/23926

- 47

benzyl-W-machylamino)ethyl, 1-(W-mathyl-Warinosthylamino)ethyl, 1 (M cyclobecylmethyl Nmethylamino)ethyl, E,M-dimothylaminomethyl, N-(1hydroxyethyl)-W-methylaminomethyl, N-(1hydroxyethyl)-W-methylaminomethyl,

- hydrodysus, "west-my-ammonitary, "west-hydrodyses" in Fpropylanino, He (mnhy) mai foryl) - He propylanino, He (mnhy) mai foryl) - He cyclopocylanino, He (mnhy) mai foryl) - He arinoshhylamino, M (msthylmilionyl) - M (N', N' -
- 10 dissethylaminosthyllamino, N-Off, N'distrylaminosthyll-E-mothylculfonylamino, N-(N', N'dipropylaminosthyll-N-methylamifonylamino, N-(N', N'-dissbatylaminosthyll-N-methylawifonylamino, N-(N', N'-dissbatylaminosthyll-N-methylawifonylamino,
- 15 methylanifonylandno, M.CC, N°di (cyclopropylanthyl) uninoethyl) -Nmethylanifonylandno, M.CC, N°-di (2furylanthyl) andnoethyl) -N-methylanifonylanino, N-(N°, N°-di (3-thiosylanthyl) uninoethyl) -Nmethylanifonylanino, M.CC, N°-
- di (homey) natioesthy). Ni methylau fionytamino, Ni instityi sulfony) - Ni-neshylatinino, Niinstityi sulfony) - Ni-neshylatinio, Ni-qualityi sulfony) -Ni-phanethylatinio, Ni-restryi sulfony) sulfony. Si (homey) sulfony) hamino, Ni-propysi alfony) hamino, Niquenyi sulfony) hamino, Ni-neshylating ylatino, Niphanyt sulfony) hamino, Ni-neshylatinoy) hamino, Niphanyt spoylatino, Ni-neshylatino (should saltony) -
- nitrophanyl hethylanikowylanino, 12,4,6trimethylphenyl) sulfonylanino, (2-30 cyanophanyl) sulfonylanino, (2-30 kwathonysultyl carbonyl N-cyclopopylaethylanino, Nmethylacinboyl-4-cyclopopylaethylanino, N-

phonyles:bonyl-N-cyclopropylmethylamino, N-(3methoxyphenyl-arbonyl-N-cyclopropylmethylamino, N-

10

15

20

25

30

PCT/US02/23926

- 48 beczylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, mphonylethyl-N-cyclopropylmethylemino, N-(2imidazolyl) -N-cyclopropylmethylamino, N-(4-methyl-5-imidazolyl)-N-dyolopropylmethylamino, N-(2thionylmethyl)-N-cyclopropylmethylemino, N-(3this engl methyl) -N-oyolopropyimethylamino, N-(3furylmethyl)-K-cyclopropylmethylamino, N-(4inddazolyl)-N-oyolopropylmethylamino, Ncyclopentylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Ncyclohoxylcarbonyl-N-cyclopropylmethylsmino, Nmethylthiopropyl-N-cyclopropylmochylamino, Nothylcarbonyl-N-cyclopropylmethylamino, Nisopropylearbonyl-M-cyclopropylmothylamino, Nisobutylearbonyl-N-syclogropylmothylamino, N-ethyl-N-cyclopropylmethylamino, N-isobutyl-Ncyclopropylmethylamine, %-cyclopropylearbonyl-pcyclopropylmethylamine, N.Ndi (cyclopropylmethy) amino, N-methoxymothyl ~arbonyl-N-aminoethylamino, Nethylcarbonyl-K-aminosthylamino, Kisopropylcarbonyl-N-aminosthylamino, Nisobstylcarbonyl-N-sminoethylamino, N-tertbutylcarbonyl-N-aminoethylamino, N-propylourbonyl-N-aminoethylamino, N-pencylcarbonyl-Naminosthylamino, N-ethyl-N-aminosthylamino, Npropyl-N-aminoethylamino, N-cyclopropyl-Nmminoethylamino, W-cyclopropylmethyl-Naminoethylamino, N-cyclobutylmethyl=Nsminoethylamico, N-butyl-N-aminoethylamino, Npentyl-N-aminoethylamino, N-hoxyl-Nsminoethylamino, N-heptyl-N-aminoethylamino, N-(3ethylbuty1) -N-aminoethylamino, N-

cyclohoxylcarbonyl-N-aminoethylamino, Nphenylcarbonyl-N-aminosthylamino, H-(3-

PCT/US02/23926

- 49 -

methoxyphenyl)carbonyl-N-aminoethylamino, Nbenzylcarbonyl-N-aminoethylamino, N-

phonylcarbonyl-N-aminoethylamino, Npyridylcarbonyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-

5 N-aminoethylaxino,

aminoethylamino, pyridylambonylamino, Bcyclopropylmethylamino, methylcarbonylamino, methoxycarbonylamino, trifluoromethyl, 2-

hydroxyethyl, 1-hydroxyethyl, 10 methyl aminocarbonylamino, 1,2-dioxo-isothussolidla-2-yl, 2-coo-imidazolin-1-yl and 3-methyl-2-oxoimidazolin-1-yl,

wherein \mathbb{R}^{15} is selected from H. $C_{1\cdot 2}$ -haloalkyl, $C_{1\cdot 4}$ -alkyl, halo, $-O\mathbb{R}^{17}$, and $-N(\mathbb{R}^{17})_{2,j}$

15 preferably H and C_{1 1}-baloalkyl;

more preferably N or trifluoromothyl;

wherein \mathbb{R}^{15} is selected from

a) 4-6 membered saturated heterocyclyl,

b) 10 membered partially saturated heterocyclyl,
 c) 5-10 numbered heterocryl,

d) C1.4-aminoalky1,

e) C1.4-aminoalkylamino,

f: C1.4-alkylemino-C1.4-alkylemino,

g) C₁₋₄-alkylemino-C₁₋₄-alkyl,

g; C_{1:4}-alkylemino-C_{1:4}-alkyl,
 h) arylemino-C_{1:4}-alkyl,

1) aryl-C_{1,4}-alkylemino-C_{1,4}-alkyl.

heterocyclyl-C₁₋₄-alkylaminc-C₁₋₄-alkyl,

k: aryl, provided if 2-substituted aryl, is 2-substituted with amino or chloro,

1) C₁₋₄-alkyl,

m) aryl-C₁-C₄-alkyl,

n) heterocyclyl-C $_{\rm lef}$ -alkyl, provided $R^{\rm ld}$ is not 3-

nethylindol-1-ylethyl,

o) Cs.e-cycloalkyl,

PCT/US02/23926

- 50 -

- p) C₁₋₄-asinoa_koxy.
- q) heterocyclyl C₁₋₄ alkoxy,
 r) N-(heterocyclyl-C_{1.4}-nikyl)amino,
- a) aryl-C₁₋₄-alkyl where the alkyl portion is substituted
- with arino, hydroxy or alkylamino, and
 - b) heterocycly1-C₃₋₃-alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with smino, hydroxy or C₃-C₄-alkylamino; preferably selected from
- a) 4-6 membered saturated heterocyclyl,
- 10 b) 10 membered partially saturated heterocyclyl,
 - c) 5-10 membered heterosryl,
 - d) C₁₋₁-aminoalkyl,
 e) C₁₋₁-aminoalkylamino,
 - f) C1.3-alkylamino-C2.3-alkylamino,
 - g) C1-3-alkylamino-C1-3-alkyl.
 - h) phenylamino-C₂₋₃-alkyl,
 - i) phenyl-C_{1-f}-slkylemino-C_{1-f}-slkyl,
 - heterocyclyl-C₁₋₃-alkylanino-C₁₋₃-alkyl,
 - k) phonyl, naphthyl or tetrahydronaphthyl
 - C₁₋₃-alkyl,
 - m) phenyl C;-; alkyl,

20

- n) 5-10-membered saturated or partially unsaturated heterocyclylmethyl,
- 5-6 membered heteroary1-C₁₋₄-alky1,
- 25 p) C₅₋₆-cycloalkyl,
 - q) C_{1-3} -aminoalkoxy,
 - r) [5- or 6- membered heterocyclyl]-C1.3-alkoxy,
 - s) N-(5-10-numbered heterocycly1-C_{1.3}-alky1)amino,
- b) phanyl-C_{1,2}-alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or C_{1,2}-alkylamino,
 - u) 5- or 6- membered heterocyclyl-C₁₋₃-alkyl-myl where the alkylenyl portion is substituted with aniso, hydroxy or C₁₋₃-alkylamino;

10

15

PCT/US02/23926

- 51 -

new positrankly & tpinerich/mettryl, 1 mmo, sinsprognyl-sinsp, enformethyl, intractoryl, sinsprognyl-sinsp, enformethyl, 3-(4-) delargalmyn, intracelyl, 3-mettyl-sinspec alyd, 8, 8-diserby, strinestyl, 2-methyl-sinspecty, 18, 8-diserby, strinestyl, 2-methyl-sinspecty, minoproposy, pyrroli displayed (-, 4-minopyl) modelydis-induly, 1satissyciplescyl, 2-minopyl), ordedydis-induly, 1methyl-sinspectyl, 3-minopyl, 1-minopyl, 1-mino

3-assciding1 optionally 8-substituted with a substitutes selected from methyl, othyl, propyl, isopropyl, buryl, isobutyl, pomtyl, cyclobecylnethyl and hemsyl,

6-quinolyl, 2-quinolyl, 3-isoquinolyl, tetrasydroisoquinolyl, N-nethylpyrrolidin-2-yl, pyrrolidin-2-yl, 5-oxopyrrolidin-2-yl, 3-

4-fluorophenyl, 3-f.uorophenyl, 2-aminophenyl, 3-

20 phwydgyrellafia-je-yl, (1-embyl--e-oc--byyraffej-yl)-gyrrollafia-je-yl, (1-embyl--e-oc--byyraffe--yl)-gyrrollafia-je-yllambyl, i hingul, 4 placefgyl, 6-placefgyl, 1-embyl, 2 placefgyl, 1-embyl, 1-embyl, 2-placefgyl, 1-embyl, 2 placefgyl, 1-embyl, 2-embyl, 1-embyl, 2-embyl)-gyraffe, 3-embyl, 3-firsflarenostyl placegyl, 2-embyl)-gyraffe, 4-embylogyl, 4-embyl, 1-embyl, 2-embyl)-gyraffe, 2-embylogyl, 3-embyl, 3-

aminophemyl.isoprepyl.i=chlorophemylmethyl,
bomyl.phanyl=2-hydroxysthyl.1-(aminophemyl.nethyl,
12.2,3.4-churenylmenghityl).isophityl.(2bomylamicolethyl, inddazol-4-yl=(1-amino)ethyl,
phemyl=1-inothylamino)ethyl and phemyl=1(amino)ethyl.

30

PCT/US02/23926

EQ.

wherein \mathbb{R}^{17} is selected from H, C_{1-4} -alkyl, C_{1-7} -cycloalkyl-(CH_2)₃₋₇, and axyl-(CH_3)₃₋₇;

preferably H, $C_{1,2}$ -alkyl, $-(CH_2)_n$ - $C_{3,4}$ -cycloalkyl, and $-(CH_2)_n$ -phonyl;

- 5 more preferably H. methyl, ethyl, propyl, isopropyl, cyclopropyl, cyclopropylmethyl, cyclopentyl, cyclopentylmethyl, cyclobexyl, cyclobexylmethyl,
- phemylpropyl, phemylethyl, bennyl and phemyl; wherein R³ is saliested from H. R³No₂., C₁ calkyl, saino-C₁;-10 albyl, C₂,-salkylamino-C₂,-albyl, C₃,-syclosikyl saino-C₂,albyl, C₃,-syclosikyl-C₂,-albylamino-C₃-albyl, C₃,albyltho-C₃-albyl, C₃-albylamino-C₃-albyl,
- beteronzylawin-C₁₀-allyi, 5-6 mehovat heteronzylawin-C₁₀beteronzylawin-C₁₀-allyi, phosyl-C₁₀-allyi, phosyl-C₁₁-3lylawin-C₁₀-allyi, 5-6 mehovat heteronzylowy-C₁₀allyi, phosylowy-C₁₀-allyi, hydroxy-C₁₀-allyi, phosyl-C₁saltony-C₁₀-allyi, C₁₀-allyionshopi, G₁₀-alloymy-hopyl, C₁₀-alloxy-C₁₀-allyionshopyl, G₂-allyinincentomyl, C₁₀-alloxy-C₁₀-allyionshopyl, G₁₀-allyinincentomyl, G₁₀-allyinincent
- --gvgloslly/carbonyl. G_e-gvglosllyl-C_g-sllylearbonyl, 20 phenylearbonyl, phenyl-C_g-sllylearbonyl, 5- or 6sumbered hetercaryl-C_g-sllylearbonyl, 5- or 6betercarylearbonyl and -(Ch), -Ch_e-gvglosllyl optionally substituted with C_g-laboryearbonyl.
- preferably $R^{2}(S_{2})$, amino- $C_{2,1}$ -alkyl, $C_{1,2}$ -alkyloarbonyl, 25 $C_{1,2}$ -alkycoarbonyl, $C_{1,2}$ -alkyloarbonyl and 5- or 6- nembered heteroaryloarbonyl;

more preferably II, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, isopentyl, 3-ethyltotyl, hydroxyrethyl, bydroxyrethyl, cyclopropylasthyl, 1-ethoxycarboxyl cycloprop-bylmethyl, 8*80parinomethyl, astrochyly, distribylancebyl, distribylarinocthyl, fyrmyl ymtosethyl, diisobotylarinocthyl, di-tert-

butylmethylaminoethyl, furylmethylaminoethyl,

10

PCT/US02/23926

- 53 -

thismylmethylaminoethyl, benzylaminoethyl, di(fuzylmethyl)aminoethyl,

di(cyclopropylmethyl)amimosthyl,

di(thinwylasthy_lesianesthyl,
 di(tempylastholyethyl,
 przidylonymethyl, methylthopropyl,
 nethylasthonyl, ethylasthonyl, przylesthonyl,
 isopropylosthonyl, sebutylasthonyl, tret-

bubylcarhomyl, pentylcarbomyl, cyclopentylcarbomyl, cycloprogylcarbomyl, cycloboxylcarbomyl, methocycarbomyl, nuthusymuthylcarbomyl, sthocycarbomyl, propoxycurbomyl, methylaminocarbomy.,

echylantinocurbonyl, propylantinocathomyl, opticnally substituted benzylearbonyl, opticnally substituted phonylearbonyl, opticnally substituted phonylearbonyl and opticnally substituted phonylearbonyl and opticnally substituted phonylearbonyl.

wherein \mathbb{R}^{20} is selected from H, C_{0-k} -alkyl, C_{0-k} -cycloslkyl-20 $(CH_2)_{n}$ -, C_{1-k} -alkylsulfonyl, amino- C_{1-k} -alkylsulfonyl

heterocycly1-(CE₂)=-, and ary1-(CE₂)=-) preferably H. C1--clky1, -(CE₂)=-C_{1,1}-cycloalky1, -(CE₂)= 5-6-membered heterocycly1, C_{1,2}-alky1salfony1, amino-C_{1,1}-alky1 and -(CE₂)=-phomy1;

25 more professiby H, methyl, ethyl, propyl, napropyl, http://methyl.propyl, heepti, heptyl, synchercey/mesbyl, synchholysimethyl, synchercy/mesbyl, synchholysimethyl, synchercy/methyl, synchowsyl, methylmil(myd, methodistyl, synchomyl, methylmil(myd, methodistyl, synchomyl, methylmil(myd, methodistyl) substituted haldsmyl, synthemily mehatitated throughouthyl, mydinoxily mehatitated

furylmethyl, optionally substituted pyrrclidinylmethyl, optionally substituted

PCT/US02/23926

- 54 -

pyridylmethyl, optionally substituted th:omylmethyl, optionally substituted bennyl, optionally substituted phenylethyl and optionally substituted phunylgropyl;

5 alternatively R¹² and R²² together with the nitrogen atom form a 4-8 numbered heterocyclic ring;

preferably a 5 membered heterocyclic ring;

more preferably a heterocyclic ting selected from triagolyl, tetracolyl, 2-pyridone, oxo-

pyrrelidinyl, 2-cxo-piperidinyl, 4,5-dihydro-2cxo-cxarolyl, 1,1-dicxo-isothiazolidin-2-yl, 2cxo-inidazolin-1-yl, 3-asthyl-2-cxo-inidazolin-1yl, piperidinyl optionally

substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl,

piperazinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, subyl, propyl, and isopropyl,

inicazolyl optionally substituted with one or more substituents selected from mothyl, sthyl, propyl, and isopropyl, and pyrrolidinyl optionally substituted with one or more

pyrrolidinyl optionally substituted with one or more substituents selected from mothyl, othyl, propyl, and isopropyl;

25 wherein R² is selected from E. C_{t+1}-alkyl, C_{2,0}-alkemyl, C_{2,0}-alkylthic-C_{t+1}-alkyl, C_{t-2}-alkylearbonylamine-C_{t-1}-alkyl, amino-C₁₋₄-alkyl, between cylol-(CK₂)_n-, C_{3,0}-cycloalkyl-(CK₂)_n-, and anyl-(CK₂)_n-

preferably H. C., albyl, C., albayl, C., albylthio-C., albyl. C., albylthio-C., albyl. C., albylthio-C., albyl. C., albylthio-C., albyl. C., albyl. nore preferably. H. netbyl. thiothyl. 1. albyl. netbyl. 1. albyl. 1. albyl.

20

25

PCT/US02/23926

- 55 -

msthylth.costhyl.msthylcariosylaminosthyl,
msthylcarbonylaminosthyl,
msthylcarbonylaminosthyl,
msinosthyl, i-methylpyrrodidinylothyl,
puperidinylothyl, pyridyl, cyclopentylamihyl,
cycloimsylmethyl, phanyl, 4-chlorophanylamihyl,
d-phemoxybenylothyl, bennyl and phanylothyl
waerin R² is nolected from R, (c, orb)yl, -(chl_x)-cy-

cycloally1 - ((lk)₂-beterocycly2 end -(Ck)₂-ary1; preferably B, (l₃-a)ky1 - (Ck)₂-ck₂-cycloally2, -(Ck)₂-[5- or 6 - membered betrocycly2] and -(Ck)₂-pheny1; nove preferably B or methy1;

alternatively R^{μ} and R^{μ} together with the amide nitrogen atom form a 4-7 membered saturated heterocyclic ring; preferably a 5-6 membered heterocyclic ring;

more preferably a ring selected from pyrrolidinyl, morpholino, piperidinyl, piperazinyl, 4acetylpiperarinyl and 4-methylpiperarinyl; wherein R²² is selected from E, G₁₄-alhyl, - (Ch)₂-C_{5,7}-

owlonkyl, -(Ch)_behoreowychyl and -(Ch)_b-myl, preferably, B.C.yalbyl, -(bh)_behoreowychyl, -(bh)_-|ii- or 6- membred heterocyclyl, and (Ch)_r)hemyl, sore preferably R. sethyl. ethyl, ropyl, optionally substituted thispl, optionally substituted phemyl, optionally substituted bemyl, optionally substituted pregistryl and

optionally substituted phenylpropyl; wherein m is 0, 1, 2 or 3; wherein m is 0, 1 or 2; and

wherein aryl, heterocyclyl are optionally substituted with one or more substituted as neither form C_{1,1}—head (S₁,0,+altyl,-(cl)₂-dc_-cycleds)lyl, chloro, fluoro, -CR²¹, -IR²¹So,R²¹, -IR²¹So,R²¹, -IR²¹So,R²¹, R(R)₂, cyano, -OR²¹, -CR²¹SyR(R)₂, ritno, -SoS(R(R)₂), -SO(R(R)₂), -SO

PCT/US02/23926

- 56 -

preferably with one or more substituents selected from $C_{\rm Ag}$ -haloubly), $C_{\rm Lg}$ -haloy), $-({\rm Gh})_{\rm T}-C_{\rm Lg}$ -gycloubly), chloro, fluoro, -0.8^{17} , $-0.88^{19}{\rm SO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, $-0.88^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, $0.88^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, and $0.38^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, $0.88^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, and $0.38^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, and $0.38^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}^{17}$, $0.88^{19}{\rm CO}_{\rm R}{\rm G}$

more preferably with one or more substituents selected from trifluoromethyl, methyl, nitro, cyano, chloro, methoxy, phenyloxy, acetyl, smino, directlylamino and amthemothyl.

Indications

Compounds of the present invention would be useful for, but not limited to, the provention or treatment of obsetly and obsetly-related diseases. The compounds of the 15 invention have NCR agonist activity, including NCR4 agonist

Compounds of formula I are NCR aconists and as such are useful in the treatment, control or prevention of diseases, disorders or conditions responsive to the 20 activation of one or more of the MCRs including, but are not limited to, MCR1, MCR2, MCR3, MCR4, and/or MCR5. Such diseases, disorders or conditions include, but are not limited to, obesity (by reducing appotite, increasing metabolic rate, reducing fat intake or reducing carbohydrate 25 craving), diabetes mellitus (by embancing glucose telerance, decreasing insulin resistance), hypertension, hyperlipidemia, osteogrthritis, cancer, gall bladder disease, sleep apnea, depression, anxiety, compulsion, neuroses, insomnia/sleep disorder, substance abuse, pain, 30 male and temple sexual dysfunction (including impotence. loss of libido and erectile dysfunction), fever, inflammation, immunomodulation, whereato'd arthritis, skin tanning, some and other skin disorders, neuroprotective and

PCT/US02/23926

- 57 -

cognitive and memory enhancement including the treatment of

Alzheimer's disease. Other conditions that can be treated with the MC

- receptor agonists of the invention include, but are not 5 Insited to, disuse deconditioning; organ damage such as occurs in response to organ transplantation or ischemic injury such as that which can occur after reperfusion or stroke; adverse reactions associated with cancer chemotherapy; diseases such as atherosclerosts that are
- 10 mediated by free radicals and nitric oxide action; bacterial endotoxic sepsis and related shock; adult respiratory distress syndrome; and autoimmume or other patho-immunogenic diseases or reactions such as allergic reactions or anaphylaxis, rheusatoid arthritis, inflammatory bowel 15 disease, ulcerative colitis, glomerulonephritis, systemic
 - lupus erythenatosus, transplant atherosclerosis and parasitic mediated immune dysfunctions such as Chagas' Disease.
- Another aspect of the present invention provides a 20 method for the treatment or prevention of obesity or diabetes in a mammal which comprises administering to said nammal an effective amount of a compound of Formulas I-IV. Compounds of the present invention also are useful as G protein agonists.
- Besides being useful for human treatment, these compounds are also useful for veterinary treatment of companion unimals, exotic animals and farm unimals, including mammals, rodents, and the like. More preferred animals include horses, dogs, and cats.
- As used herein, the compounds of the present invention include the phermaceutically acceptable derivatives thereof.

PCT/US02/23926

- 58 -

pefinitions

As used herein, the turms "regulate" or "regulatory" mean to control by enhancing, limiting, restricting, restricting, redulating or sederating, Such regulation 5 includes the pleiotropic, redundant, synanylatic or autocorribute effects that cours due to the certify of

antagonistic effects that occur due to the activity of biological spents such as cytokines, which can affect a variety of biological functions directly or indirectly through cascade or biofeneback mechanisms.

The torm 'prevention' includes willow
preventing the onset of disorders altogether or
delaying the onset of a pre-climically evident
stage of disorders in individuals. This includes
prophylactic treatment of those at risk of
developing a disease, such as a cancer for

example. "Prophylaxis" is another term for prevention.

A "pharmoceutically-acceptable derivative " denotes

amy malt, ester of a compound of this invention, or any 0 other compound which upon administration to a patient is emphase of providing (directly or indirectly) a compound of this invention, or a metabolite or residue thereof, characterized by the addity to inhibit employmensia.

As used herein, "MURA agonist" and "MURA agonist" 5 refers to a compound with affinity for MURA or MURA, respectively, that remules in measurable biological activity in cells, tissues, or organisms which contain NURA or HURA.

As used barain, VMXP and VMXP hear the known MXR3 and MXM1 recoppore, befor egible swifasts, and undescribed 30 recoppore. More egible swifasts, and undescribed 30 recoppore. MXR3 is described by Gents et al., xonya (known MXR3), Desarmand of al., xonya (known MXR3) and f. hog/mas at al., xonya (home.) Sont. Acad. Sort. (Dw. 80, 885-8866 (1983) (ret MXR3), MXR3 recoppore are described by Gents et al., togra (home.) Sont.) Acad. Sort of al., xol., Manamescol., 50, described by Gents et al., xol., All xol., 20, described by Gents et al., xol., All xol., 20, described by Gents et al., xol., 20, described by Gents et al., xol., 20, described by Gents et al., xol., 20, described by Gents et a

PCT/US02/23926

- 59 -

583- 91 (1996) (rat MCR4) and Tokeuchi, S. and Takabashi, S., Gen- Crap-Redocrinol., 112(2), 220-31 (1998) (chickon

- The phrase "therapeutically-effective" is intended to 5 qualify the amount of each agent, which will achieve the goal of inprovement indicatorie recording and the frequency of incidence over treatment of each acoust by itself, while avoiding advaces side offects typically associated with alternative therapses.
- 10 "Receive dynametion" is a disorder involving the failure of a male memonal to achieve erection, of south Symptoms of erectile dynametion include an inability to achieve or maintain an erection, ejeculatory failure, premature ejeculation, or inability to achieve an
- 15 organ. The term "imposence" is oftentimes employed to describe this condition.
 The term "H" denotes a wingle hydrogen atom. This

The term "H" denotes a single hydrogen atom. This radical may be attached, for example, to an oxygen atom to form a hydroxyl radical.

- 20 More the torm "alkyl" is used, wither alone or within other term ruch on "haloalkyd" and "alkylamino", it embraces linear or branched radicals having one to about tumbum carbon atoms. More preferred alkyl radicals are "lower alkyl" radicals having one to about six carbon atoms.
- 25 Exemples of such radicals include methyl, ethyl, superpyl, isopropyl, about, schwid, schwid, sebetyl, tert-wityl, pentyl, isopropyl, about, schwid, sebetyl, tert-wityl, pentyl, isopropyl, about and the like News more preferred are lower allyl radicals having one or two carbon atoms. The term allyl radicals having one or two carbon atoms. The term they leave the schwidth (chick) and strikely (chick) and strikelyni (chick).
- by as being/amp1 (-(hc)-) and etry(amp1 (-(hc)hc)-). The term "alkenyl" embraces linear or branched radicals of two to about twelve carbon stons having at least one carbon-carbon double bond. Nore preferred alkenyl radicals are 'lower alkenyl' radicals having two to about

PCT/US02/23926

- 60 -

six cashon atoms. New; preferred lower allowed redicals are radicals having two to about four cashon atoms. Emergion of allowed, radicals include attempt, proposed, ally?, proposed, laterpl and 4-sathylintempt. The terms "allowed" and 'team' 5 allowed'. Whether addicals having 'cis' and 'trams'

orientations, or alternatively, "We and "2" orientations.

The term "alkymyl" denotes linear or branched radicals
beving two to about twelve outbom atoms aswing at least one
surface extron triple bond. Note preferred alkymy" radicals

or "lower alkymyl" radicals having two to about six outbom

- 10 are "lower alloyn!" radicals having two to about six outbon atoms. Most professred are lower alkyryl radicals having two to about four carbon atoms. Exemples of such radicals include propargyl, batyryl, and the like.
- The term "hale" means helogens such as fluorine, 15 chlorine, bromine or lodine atoms.

The new "saloulby!" embraces radicals wherein any one or more of the alkyl carbon atoms is substituted with one or more halo radicals as defined above. Specifically embraced are monekaloulkyl, dishaloulkyl and polyhaloukyl radicals. A 20 monohaloulkyl radical, for one example, may have either an

- 20 monobaloulky! radical, for one example, may have either at iodo, brown, chivro or fluore atom within the radical. Dihalo and polyhaloulky! radicals may have two or more of the name halo atoms or a combination of different halo radicals. 'Lower haloulky! embroors radicals having 1-6
- 25 carbon stoom. Nean more preferred are lower haloubly/ radicals having one to three cerbon atoms. Examples of haloubly/ radicals include fluorenthy/, diffuorenthy/, trifileorenthy/, enhormenthy/, thicklorenthy/, trifileorenthy/, pentileorenthy/, heparfuorenty/.
- 30 diffueredhoremethy1, dishloroflaeromethy1, diffuerethy1, diffuerethy1, diffuerethy1, diffuerethy1 man akyl radicals having all hydrogen atoms replaced with fluoro stoms. Emangles include trifluerenthy1 and pentationerethy1.

PCT/US02/23926

- 61 -

The term "hydroxyalky!" enhrences linear or branched allyl radicals invaring one to short the exciton acuse any one of which may be enhantized with one or save hydroxy! radicals, store previously dradicals are 'lower 'hydroxyalky!' radicals having use to six caron atoms and one or now hydroxyalky! radicals. Emergica of such radicals include hydroxyalky! Introducesparil, Introducesparil, hydroxyalky! Jung radicals having one preferred are lower hydroxyalky! Intellects to three excitons exems.

The term "allowy" embraces linear or hemothed coycontaining radicals each having alkyd portions of one to
about ten cachen atoms. Howe preferred alkeys radicals are
"lower alkeys' radicals having one to six carbon atoms.
Examples of such radicals include methody, whosey, proper,
to butboy and best-butboy. Even more preferred are lower alkeys
radicals having one to himse authon atoms.

Althory radicals may be further substituted with one or norm halo stone, such as Cluro, oldnoor of howe, to provide 'haloalkony' radicals. Even more preferred are lower 20 haloalkony radicals having one to three carbon atoms. Exemples of such radicals include fluorestamony, chloromethony, trifluorestamony, trifluorestamony, fluorestamony and fluorespectory.

The term tays, alone or in combination, means a carbonylas arcente nyeme continuing one or two rings wherein much rings may be attached topether in a fused nameser. The term 'any's observes current or addied such as pheny, maphohyl, indepthyl, indepthyl

The term 'heterocyclyl' sebraces saturated, partially saturated and unsaturated betweentom-containing ring-shaped radicals, where the heteroatoms may be selected from

PCT/US02/23926

62 -

nitrouer, suitur and oxygen. It does not include rings containing -0-0-,-0-8- or -8-8- portions. Said 'heterocyclyl' group may have 1 to 3 substituents such as hydroxyl, halo, holoelkyl, cyano, lower alkyl, lower

5 crai(v), no. low- alway, anto and lower allylamino. Emoples of saturated betweepylel available include saturated 3 to 6-molecular harmonocyclic group containing 3 to 4 mitrogen atom (n.g. pycrolidiny), indianoidiny), piperidiny, pyred'ny, piperaminy), actuated 3 to 6molecular harmonic production of the contract of the conatom and to 3 mitrogen atoms (n.g. morpholiny));

atoms and 1 to 3 nitrogen atoms [e.g. morpholinyl];
saturataid 3 to 6-meshaced haturomoroupile group containing
1 to 2 sulfur atoms and 1 to 3 nitrogen atoms [e.g.,
[indisolidinyl], Examples of partially saturated heterocyclyl
15 radicals include disporation myd. disporropymanyl,

dihydrofuryl and dihydrothiszolyl.

The term 'heterocyclyl' also includes bridged
heterocyclic groups, having 5-8 members. Examples of such
radicale include 8-aca-bloyclo(3.2.1)octyl, 7-asa-

20 bizycho[2,2.1]heptyf, 5-aza-bizycho[3,1.1]bay/l, and the like. Examples of unexturated heterocyclic radicals, alone termed "betroexyl" radicals, include unexturated to 6 unmbored heteromocyclyl group containing 1 to 4 sizeyone atoms, for example, pyrarolyl, indicatolyl, pyrarolyl, pyrarolyl.

25 pyridyi, 3 pyridyi, 4 cypridyi, pyraninyi, pyraninyi, pyraninyi, pyraninyi, 1 telanyi, 1 to, 4 6-12, 4 trimavi, 11-12, 1 trimavi, 11

6-manbared heteromomocyclic group containing 1 to 2 oxygen atoms and 1 to 3 mitrogen atoms, for example, examply, isoxazolyl, oxadiarolyl (e.g., 1,2,4-oxadiarolyl, 1,3,4-

PCT/US02/23926

- 63 -

oxediatolyl, 1,2,5-oxediazolyl); unsaturated 5 to 6-membered heteromonosyolic group containing 1 to 2 culfur atoms and 1 to 3 nitropen atoms. for example, thissolyl, thisdiazolyl (e.g., 1,2,4-thindiazolyl, 1,3,4-thindiazolyl, 1,2,5-5 thudiazolyl.

The term also embraces radicals where heterocyclic radicals are fused/condensed with anyl radicals: unsaturated condensed heterocyclic group containing 1 to 5 mitrogen street, for exemple, induly1, isolnduly1,

- 10 inholitainyl, hemsimidenolyl, quisolyl, lacquinolyl, inholotyl, hemsimidenolyl, termologycideninyl, or, p. tetrapolot(3-bijyzidainyl); unsaturaved condensed heterocyclic group containing 1 to 2 oxygen atoms and 1 to 3 sitrogen atoms (e.g. hemsonsolyl, hemsondiacylyl);
- 15 unsaturated condemned heterocyclic group containing 1 to 2 sulfur atoms and 1 to 3 nitrogen atoms [e.g.,] bemosthiatolyl, bemosthiadismolyl). Preferred betweeyelin radicals include five to ten membered fused or unfused radicals. Nore preferred example of heteromyl radicals.
- 20 include quincily1, isocuincily1, inddesoly1, pyridy1, thicmy1, thisacly1, oxasoly1, fury1, and pyraminy1. Other professored betweeny1 radicals are 5-or 6-membered heteroxy1, containing one or two betweentone selected from mulfur, altroyem and oxygem, selected from thicmy1, fury1, pyroly1,
- nitrogen and oxygen, selected from thienyl, furyl, pyrrol 25 indasolyl, pyrasolyl, oxarolyl, triazolyl, imidazolyl, pyrasolyl, isoxarolyl, isothiazolyl, pyridyl, piperidinyl and pyrasinyl.

The term 'sulfonyl', Whether used alone or linked to other terms such as alkylsulfonyl, denotes respectively 30 divalent radicals -SO--

The term 'alkylsulfomyl' embraces sulfomyl radicals substituted with an alkyl radical. More preferred alkylsulfomyl radicals are "lower alkylsulfomyl" radicals baving one to six carbon atoms. Even more preferred are

PCT/US02/23926

64 -

lower alkylsulfomyl radicals having one to three carbon atoms. Examples of such lower alkylsulfomyl radicals include methylsulfomyl, and ethylsulfomyl.

The terms "sulfamyl," "aminosulfonyl" and

5 "sultonamicyl," denotes a sulfonyl radical substituted with an smine radical, (-SO2NE2).

The term 'alkylaminosulfonyl' includes 'Nalkylaminosulfonyl' where sulfonyl radicals are substituted with one or two alkylamino radical(s). Here preferred

10 abylentnesslöng/ radicals are 'lower abyleninousifony', radicals being abyle pettors of one to six carbon store. Even noise professed are lower abyleninousifony' radicals baving one to those carbon stone. Exemples of such lower abyleninousifony' radicals includes Pentifyuminousifony'.

15 and N-ethyleminosulfonyl. The terms "carboxy" or "carboxyl", whether used alone or with other terms, such as "carboxyalkyl", denotes -CO₂N.

The term "carbonyl", whether used alone or with other

terms, such as "aminocarbonyl", denotes -(C=0)-.

The term "aminocarbonyl" denotes an amide group of the formula -C(=0)EBs.

The term "alkowycarkomy!" demotes an ester group, whore a carbomyl radical is substituted with an alkowy radical. More preferred are "lower alkowycarkomy!" having 25 lower alkowy radicals as described above attached to a carbomyl radical.

The tarms "M-alkylaminocarbony," and "N.Mdialkylaminocarbony," denote eminocarbony, radicals substituted with one or testably radicals, respectively. 30 More preferred are "lower alkylaminocarbony," bending lower alkyl radicals as described above attached to an aminocarbony radical.

The terms "N-srylaminocarbonyl" and "N-slkyl-Nsrylaminocarbonyl" denote aminocarbonyl radicals

PCT/US02/23926

- 65 -

substituted, respectively, with one anyl radical, or one alkyl and one aryl radical.

The terms "heterocyclylalkylemyl" and "
heterocyclylalkyl" embrace heterocyclic-substituted alkyl
sedicals. More prejerred heterocyclylalkylemyl radicals are

- reace.a. sore preserved necessary/stylenty.trancois e "5- or 6-membered betweenyllylalkylenyl" radicals having alkyl portions of one to six carbon atoms and a 5- or 6membered betweenyllyl radical. Similarly, "battercarylalkylenyl" and "hebronarylalkyl" embrace
- 10 heteroaryl-substituted alkyl redicals. New more perfected are lower heterearylatkylenyl radicals heving alkyl portions of one to three carbon atoms. Essagies include such radicals as pyridylmothyl and this wylmestayl. The tome "aralkyl" and "nyylatkyl "embrace aryl-
- 15 substituted alkyl radicals Professite analkyl radicals are "lower stalky." radicals having anyl radicals attached to alkyl radicals having one to six curbon atoms. Even nere professed are "phonylelkylesyl" having alkyl portions of one to three carbon atoms. Exceptes of neuch radicals include to borsyl, different/sethyl and shown/clbb/. The arv1 in said.
- 20 bennyl, diphemylmethyl and phemylethyl. The aryl in said aralbyl may be additionally substituted, such as with halo, alkyl, alkoxy, halosikyl and halosikoxy. The term "albylthic" ombraces radicals containing a
- linear or branched slkyl radical, of one to bom carbon atoms, attached to a divident sulfur abon. News more professed are lower slkylchio radicals having one to three earbon atoms. An example of "alkylthio" is mathylthio,
- The term "alkylthicalkyl" embraces radicals containing
 a alky.thio radical, of one to the earhon atoms, attached to
 a linear or branched alkyl radical of one to about ten
 carbon stoms. Even more preferred are lower alkthicalkyl
 redicals, where each alkyl portion contains one to six

PCT/US02/23926

66 -

carbon atoms. An example of "alkthicalkyl" is meththicmethyl (CH.SCH:-).

The term "alkenyalkyl" embrace radicals containing an alkeny radical, of one to about one carbon atoms, attached to a linear or branched alkyl radical of one to about ten curbon atoms. More preferred alkenyalkyl radicals are "lewer alkenyalkyl" radicals having alkyl partiens each with one to akk carbon atoms. Exambles of much radicals include

methoxyethyl, ethoxymethyl, methoxymethyl, and the like.

10 Even more preferred are lower alkoxyalkyl radicals where
each alkyl portion has one to three carbon atoms.

The term "aminoulkyl" subraces linear or branched

sloy radicals lowing one to cheet two content atoms any one of which may be undertitioned with one or rows safe radicals.

Been preferred sefencingly radicals are "lower sefencialsy" radicals having one to all carbon atoms and one one one exists radicals. Desuptes of such radicals forcibed sationathys, saturately, sefency, security and sationathys, standardy, sefencial are lower settlessing.

The security of the security of the security and sationathys, and the security of the security of the security of radicals having one to throw carbon stone.

The tors 'smirmally/amino' combrence aminoally/ radious's baving once obsource the extense stores any one of which are substituted on an erimo radiou.' More preferred aminoally/aminor radiousla zer 'lower mainosity/amino' preferred to the combrence of the combrence of the radiousla baving one to also extens atoms. Exemples of such radiousla incide aminoally/amino. Press more preferred are lower aminoally/amino radiousla baving one preferred are lower aminoally/amino radiousla baving one to three

The term *emfroalYoxy* embraces allowy redicate having one to about ten carbon atoms any one of which may be substituted with one or more endor radicals. More preferred animoalKoxy radicals are 'lower animoalKoxy' radicals having one to six carbon atoms and one or more assimo radicals.

PCT/US02/23926

- 67 -

Examples of such radicals include aminomethoxy, and aminopropoxy. Even more professed are lower aminoalkoxy radicals having one to three carbon atoms.

The team 'all'givarinoy/minosily's embraces aminosily's radicals with one substituted with an allycimethory; solidal. Fore preferred allyfershoop/teaminosily radicals. Fore preferred allyfershoop/teaminosily 'acidatals having alley', continue each containing one to all content allow. Supplies of one of minosily contains includes substitute the profession of the content allowed the content allowed to the conten

earbon atoms.

"The term 'alkylearbonyl' denotes carboryl groups which
have been substituted with an alkyl radical. More preferred
for are C-C-alkylearbonyl radicals, such as methylearbonyl.

ethloarbomyl and propylearbomyl.

The term "alkowyalkylearbomyl" denotes alkylearbomyl groups which have been substituted with one or more alkowy radicals. More preferred are C.-C.-alkowy-C.-C.-alkylearbomyl

20 radicals, such as rethorysethylcarbonyl, and the like. The term 'arylearbonyl' demotes carbonyl groups which have been substituted with anyl radicals, such as phemylcarbonyl. The arylearbonyl radicals may be further substituted on the anyl interportion of the radicals.

The term 'heteroarylcarbomyl' denotes carbomyl groups which have been substituted with a heteroaryl radical, such as thismylcarbomyl. The 'heteroarylcarbomyl' radicals may be further substituted on the heteroaryl ring portion of the radical.

The terms 'arelkylcarbonyl' and 'arylelkylcarbonyl' denote carbonyl groups which have been substituted with aralky' radicals. More preferred are phenyl-2-C-5alkylcarbonyl radicals, such as burnylcarbonyl. The

PCT/US02/23926

60

aralkylcarbonyl radicals may be further substituted on the arvl ring portion.

The term "heterocyclylalkylcarbonyl" denotes carbonyl groups which have been substituted with heterocyclylalkyl

- b rodicals. More preferred are betweepelyl-Q-Qalkylerohyl-radicals, such as thiosylmethylerohomyl, and the like. The Theterographicalkylerohomyl* radicals may be further substituted on the betweepelyl ring portion of the radical.
- Of the term "betweentylalvylandomy?" denotes onthonyl groups which have been substituted betweentylalvyl radicals. Note preferred are betweentyl-5-5-s-akylanthony, radicals, such as pyridylanthylanthonyl, and the like. The betweentylalkylanthonyl radicals may be further
- 15 substituted on the heteroary's risp persion of the radical. The term 'cycloalkylcarbony's denotes carbony's groups which have been substituted with cycloalky's redicals, such as cyclopropylcarbony's rose preferred contain Sr-C, cycloalky's radicals; or be'cycloalkylcarbony's radicals may
- 20 be further substituted on the cycloalkyl ring portion of the radical.
 The term 'cycloalkylalkylcarbonyl' denotes carbonyl
- groups which have been substituted with cyclosikyl-Q-Qradicals. More preferred are C₂-Q₂ cyclosikyl-Q-Q₂ 25 alkylcarbonyl radicals, such as cyclpentylmethylcarbonyl.
- The cycloalkylalkylcarbonyl radicals may be further substituted on the aryl ring portion.
- The test 'alkylation' effective 'Ne-likylation' and 'N,H-idalkylation' where nation groups are mathetituded with 10 one alkyl radical and with the alkyl radical; respectively. Note preferred alkylation redicals are 'lover alkylation' redicals having one or the alkylation' redicals having one or the alkylation' radicals having one or the siley radicals of set to aik carbon atoms. Even more preferred are lover alkylation radicals having one to these carbon atoms. Altitable

PCT/US02/23926

- 69 -

alkylamine radicals may be none or dialkylamine such as Mmethylamine, N-ethylamine, M,N-dimethylamine, M,Ndiethylamine or the like.

The term 'algorithmically,' enhances ally) redicals anteriored with algorithm reations. Here preferred allylamineally! redicals are 'lower allylamineally!' redicals are 'lower allylamineally!' redicals are 'lower allylamineally!' redicals are 'lower allylamineally radicals are 'algorithmically' radicals are allylamineally radicals are allylamineally. I radicals are none or dislayly, such as 'Romety' and 'lower are all redicals are 'lower are all redicals are al

The tors "allysiamizathylamizat outraens allylamization callician industriated with allylamization and stalls. Bure 15 professed allylamizathylamization radicals are 'three allylamizathylamization radicals are 'three allylamizathylamization professed are reducing having allylamization atoms. Does more professed are readicals having allylamization atoms. Does more ordinate, shallylamization radicals may be more or distulylamization radicals may be more or distulylamization radicals on the translational professed and the second professed and

The term "arylamine" demotes manno groups which have been substituted with one or two aryl redicals, such as Nphenylamine. The arylamine radicals may be further 25 substituted on the aryl ring portion of the radical.

The torm "helevoarylandino" denotes amino groups which have been substituted with one or two heteroaryl radicals, such as N-thismylandino, 'The "heteroarylandino 'radicals may be further substituted on the heteroaryl ring portion of the

The term "alkylaminoalky," schraces alkyl radicals substituted with alkylamino radicals. More preferred alkylaminoalkyl radicals are "lows alkylaminoalkyl" radicals havyl radicals of one to six carbon atoms.

PCT/US02/23926

70 -

attached to a amino group. Even more preferred are lower alkylamino radicals having alkyl radicals of one to three carbon atoms. Suitable alkylamino radicals may be none or dialkylamino such as N-nothylaminomethyl, N,N-

5 disethylaminoshpl, N.N-dichtylaminoshply or the like. The term 'cycloskylaminoshpl' denotes aminoshpl groups which have been substituted with one or two cycloskyl radioshs. More preferred are Cy-Cycycloskylamino-Cy-Cy-abyl radioshs, such as N-

10 cyclohoxylmethylaminosethyl. The cyclosikylalkylaminosiklyl radicals may be further substituted on the cyclosikyl ring portion of the radical.

The torm 'cycleallylallylamically's demoke sminoslky's ucope which have been substituted with one or 15 two cycleally's radicals. Here preferred are C.-C.-cycleally's-C.-cy-slylamino-C.-C.-slyla's radicals, such as N-cyclebecylamicylaminomethyl. The cycleallylallylamicallyl radicals may be further substituted on the cycleallyl right.

10 The terms 'aralkylemino' and 'arydalkylamino' denote amine groups which have been substituted with one or two aralkyl radiosls. Here preferred are phenyl-Cy-Cy-alkylemino radioals, such as H-bonsylemino. The aralkylamino radioals may be further substituted on the aryl ring portion.

25 The term 'heistencyely/laily/anther denotee amino groups which have been substituted with one or two hotomoscyl/aily/d radicals. More preferred include heterococyl/aily/d-n-n-laily/anthe, such as H-thiney/methylemino, and the like 'the 'heterocycly/ailky/aeinor radicals may be one of the two the two cocyl/ailky/aeinor radicals may be of the radical service.

The term "beteroarylalkylamine" denotes amine groups which have been substituted with one or two heteroarylalkyl radicals. More preferred are beteroaryl-C₁-C₃-alkylamine,

PCT/US02/23926

- 71 -

such as N-thiesylmethylemino, and the like. The 'heteroarylalklylemino' radicals may be further substituted on the heteroaryl ring portion of the radical.

The towns "S-abyl-N-orylamino" and 'N-aralyl-Nalylamino' denote eaino groups which have been substituted with ene scally' and one alkyl radical, or one aryl and one alkyl radical. respectively, to an exist group. The term 'arylaminoly' denotes anthouskyl groups

which have been substituted with one or two arg. radicals

10 Nore preferred are arglamine-C₂-C₃-alkyl radicals, such as

N-phonylaminesethyl. The arglaminealkyl radicals may be

further substituted on the argl ring portion of the radical.

The term "heterosrylaminoslkyl" denotes eminoslkyl
groups which have beer substituted with one or two

15 beteroaryl radicals. More preferred are betweenylemine-Q,-G,-e,lyl radicals, such as N-thiomyleminesthyl. The 'beteroaryleminesthyl' radicals may be further substituted or the betweenyleminesthyl' radicals may be further substituted or the betweenyleminesthyl and the betweenyleminesthyl and the between 'arablepismoskyl' as

- 20 "szylalkylaminoslkyl" denote asinoslkyl groups which have been substituted with one or two arallyl radicals. More preferred are phmyl"-c";-olkylamino-t",-olkyl radicals, such as N-bennylaminosethy. The arallylaminoslkyl radicals nay be further substituted on the enyl rimp portion.
- 25 The term "arylthio" embraces anyl radicals of six to ten cerbon arons, attached to a divalent sulfur atom. An example of "arylthio" is phenylthio. The anyl portion may be further substituted.
- The term "arelkylthio' embraces arelkyl radicals as
 described above, attached to a divelent suffer atom. More
 preferred are phonyl-Q-G-p-alkylthio radicals. An example of
 'arelkylthio' is besnylthio. The anyl portion may be further
 substituted.

PCT/US02/23926

- 72 ~

The term "aryloxy" embraces obtionally substituted aryl radicals, as defined above, attached to an oxygen atom. Exemples of such radicals include phenoxy.

The term "arellhowy" entrances oxy-centralining arelhy:
5 redicals ethemical through an oxygen atom to other radicals.
Blore preferred enthoxy radicals are "lover arelawoy"
radicals having optionally substituted phenyl radicals
attached to lower allowy radical as described above. The
aryl portion may be frither substituted.

The term "hoteroaryloxy" embraces optionally substituted heteroaryl radicals, as defined above, attached to an oxygen atom.

The term "betwornylaikony" enhancem betweenylaikyl redirals attached through an oxygem atom. Nore preferred 5 hetwornylaikony redicals are "lower betweenylaikony radicals having optionally substituted betweenylaikyl radicals attached to lower alkony radical as described above.

The team "mylocyally/" entirence radicale containing
on anyzinoy sectional attended to a timen or princised alky/
radical tent to shoul ton carbon atoms. Nore professed
anylocyalky/ radicals are "lower phomylocyalky/" radicals
having alky/ portions of one to alk ourbon atoms. Romeples
of onesh readicals include phenoxyethy/, phenoxyethy/, and
the like. Nows nore preferred are lower anylocyalky/
to the like. Nows nore preferred are lower anylocyalky/

raditals having alkyl portlons of one to three carbon atoms.

The term "heteroaryloxyalkyl" embraces radicals containing an heteroaryloxy radical attached to a linear or branched alkyl radical of one to about ten carbon atoms.

30 More preferred betweenylogialkyl radicals are "lower heterosrylogialkyl" radicals having alkyl portions of one to six earbon atoms. Examples of such radicals include pyridylogychyl, and the like. Even more preferred are lower.

PCT/US02/23926

- 73 -

heteroaryloxyalkyl radicals having alkyl portions of one to three carbon atoms.

The term "hoteroarylaikyloxyalkyl" ambraces radicals containing an hoteroarylaikyloxy radical attached to a

- 5 linear or branched sity! radical of one to about two orthon atoms. More preferred heteroexylalkyloxyalky! radicals are "lower betteroxylalkyloxyalky!" radicals kewing alkyl portions of one to nix carbon atoms. Examples of such radicals include py-idy-inveltopycompthy], and the like. Down
- 10 more preferred are lower heteroarylalkyloxyalkyl radicals having alkyl pertions of one to three carbon atoms. The term "arelkyloxyalkyl" embraces radicals

containing an aralkyloxy radical attached to a linear or bisoulsed alkyl radical of one to about ten carbon atoms. 15 Note preferred aralkyloxyalkyl radicals are *lower

- 15 Nove preferred smallylooya-byl radicalls are flower plamylathylooyally! radicals having alply portions of one to six carbon atoms each. Examples of such radicals include beamylooyably, phenylobrylooyably, and the like. Include beamylooyably, phenylobrylooyably, and to like include a property of the property of the property of the property of albeyloorations of cus to three carbon atoms sech.
 - The term "cycloalkyl" includes saturated carbocyclic groups. Freferred cycloalkyl groups include G₁-C₂ rings. Note: preferred compounds include, cyclopentyl, cyclopropyl, and cyclobexyl.
- 25 The term 'comprising' is meant to be open ended, including the indicated component but not excluding other elements.
 - The present invention preferably includes compounds that are agonists of the melanocortin-4 receptor.
 - The present invention also emprises the use of a compound of the invention, or pharmacoutically acceptable salt thereof, in the manufactures of a medicussent for the treatment either cautally us chausically of an obsertly mediated disease state, including these described

PCT/US02/23926

74

previously. The compounds of the present invention are useful in the manufacture of an auti-obesity modiument. The compounds of the present invention are also useful in the manufacture of a medicarea; to attenuate or prevent 5 disorders through autopaine of melaneoutin receptor.

The present invention comprises a pharmaceutical composition composition and therapoutically-effective amount of a compound of Formulas I-TV in secondation with a least one pharmaceutically-acceptable corrier, adjument or dilumnt.

O The present invention also comprises a method of treating obesity related disorders, in a subject, the method comprising treating the subject having or susceptible to such disorder with a therapeutically-effective amount of a compound of remains 7.

COMBINATIONS

Malie the composals of the Invention can be administrated as the sole setting Marmacontical space, they can also how each in the sole of the invention or other appears. When chainstered as a conditation, the therapoutle openes can be formulated as a separate compositions that are sendantistered in the suspense than or sequentially at different times, or the therapoutle appear can be given as a skilled composition.

25 The phrase 'non-berspy' (or 'nominication-thermpy'), in defining use of a compound of the present invention and monther pharmoceutical agent, is introduced to enhance orbinistration of such agent in a sequential surround in regimes then will provide hemeficial offects of the drug combination, and is storted as well to enhance ocenisalistration of these squates in a substantially simultaneous amores, most not as a single quagale beings a Lisad catio of these source species or in multiple, separate capatiles for each agent.

PCT/US02/23926

- 75 -

If formalised as a fixed dose, such containation products employ the compounds of this invention within the accepted dosage ranges. Compounds of Formula I may sino be administrated sequentially with known spents when a 5 contination formulation is indepropriate. The invention is

not limited in the sequence of administration; compounds of formula I-IV may be administered either prior to or after administration of the known agents.

Specifically, the administration of compounds of the 10 present invention may be in conjunction with additional anticlesity spents or appetite regulating agents, therapies known to those skilled in the art.

Such appears may be sciented from the group constraints of CANT (concern appleading regulated transcript) agents.

25 EVE (newcroperifes VI nathymniats, 200 (newlamouratis-4) expeniets, reunin assuguates, 200 (tumor neocroic feotor) openiets, COU (continosing feotor) intensity factor appealing, COU (continosing feotor binning provision attensives, COU (continosing feotor binning provision attensives, COU (continosing feotor binning provision attensives, COU (continosing feotor binning provision) attensives, COU (continosing feotor binning provision).

20 (melanocyte-etimalating hormone) agenins, NCH (melanocyte-occurrenting hormone) antagonizor, CCK (chologytokinin) agonists, secretini ze-uptake inhibitore, secretini and novafromaline ze-uptake shabilitore, SNT (secrotomin) agenists, bombesh agonists, sgalanin antagonists, growth

25 hormone, growth hormone valensing compounds, TRH (threatronin releasing hormone) agentsts, CCP 2 or 3 tunecoping protein 2 or 3 hoodilaters, legith agentsts, Dh (dopanine) agentsts (bronceriptin, dopraxin), lipsee/amylane inhibitors, FRAN modulators, FRAN modulators or TR P accentage.

Specifically such agents include leptin, topiremare, bupropion, decompletamine or ampletamine, femiluramine, dexfanfluramine or sibutramine, oxlistat, maximded or phentamine,

PCT/US02/23926

- 76 -

Furthermore, the present compounds may be administered in combination with one or more anti hypertonsivo agents. Examples of anti-hypertensive agents are P- blockers such as alprenotel, atenelol, timolel, pindelel, propranolel and 5 metoprolol, ACs (ansiotensia converting enzyme) inhibitors such as benasepril, captopril, enalspril, fosinopril, lisinopril, quinapril and ramipril, caloium channel blockers such as mifedipine, folodipine, micerdipine, isradipine, nimodipine, diltiazern and verapamil, and a-blockers such as 10 doxezosin, urapidil, prazosin and terazosin, insulin sensitizers including PFARy agomists (such as the glitarones (e.g. troglitazone, ploglitazono, englitazone, MCC-555, RRL49653 and the like)] and bigunnides such as metformic and phenformin, insulin or insulin mimotics, sulfonylureas such as tolbutamide and glipizide, glucosidase inhibitors (such as acarbose), cholesterul lowering agents such as [HMG-CoA reductase inhibitors (lovestatin, slowustatin and provestatin, fluvastatin, storvastatin, and other stating), sequestrants (cholestyramino, colestipol and a 20 dielkylaminoalkyl derivatives of a cross-linked dextran). nicotinyl alcohol micotinic soid or a salt thoroof,

fenofibric acid derivatives (gomfibrozil, clofibrate, fenofibrate and benzafibrate), inhibitors of cholestorol 25 absorption for example beta-situaterol and (acyl CoA: cholesterol scyltransferase) inhibitors for example melinamide, probucol, vitumin E, and thyromimetical PPARS agonists, antiobesity compounds such as fenfluramine, dexfenfluramino, phontermine, sibutramine, orlietat, or P3 30 advanergic receptor appnists, feeding behavior modifying agents such as neuropeptide Y annagenists (e.g. neuropeptide Y5), PPARu. agonists by Glaxo, PPARy antagonists, serotonin

proliferator-activater receptor (x agonists such as

reuptake inhibitors such as fluoxotine and sertraline, growth hormone secretagogues such as MK-0677; and agents

PCT/US02/23926

77 ..

useful in the treatment of male and/or female sexual dysfunction which include phosphodicatorano V (FDE-V) inhibitors, such as mildemafil and IC-951; (82-adrenargic receptor untegomists, such as phentolamine mesylate, and

5 depanne-receptor agonists, such as apomorphine. Further reference can be made to Resington: The Science and Factice of Féarmacy, 19th Edition, Genero, Ed., Mack Publishing Co., Easton, PA, 1995.

The present invention comprises a process for the

10 preparation of a compound of Formula I-IV. Compounds of the present invention can possess, in

Compounds of the present invention can possess, in general, one or more asymmetric carbon atoms and are thus compable of existing in the form of optical isomers as well as in the form of recembe or non-recembe mixtures thereof.

15 Who optical iscours can be obtained by resolution of the racesic mixtures according to conventional processes, e.g., by formation of disatravoiscencies calls, by treatment with an optically active acid or bane. Beauples of appropriate acids are tenturio, discotylstartario, dibencylstartario, disconventionic acid and them.

esparation of the mature of disstorosiomers by crystillization followed by Hierarchio of the optically sative bases from these salts. A different process for sparation of optical isomer involver the use of a chiral 25 chromotogrophy column optically choose to maximise the separation of the sentitower. Still another available method involves synthesis of orwalest disstorosiomeric nelection by remarking omeganods of the invention with an

optically pure acid in an activated form or an optically pure isocyanate. The synthesized disasteresizement can be separated by conventional means such as chromatography, distillation, crystallisation or sublimation, and them hydrolyzed to deliver the smantismentally pure cusponal. The optically sative composined of the invention can

PCT/US02/23926

- 78 -

likewise be obtained by using active starting naterials. Those isomers may be in the form of a free acid, a free base, an ester or a salt.

Compounds of the present invention can possess, in 5 general, tautomeric forms, which are included in the family

general, tautomeric forms, which are included in the femily of compounds in Formula I-IV.

Also included in the family of compounds of Formula I-IV are the pharmacoutically-acceptable salts thereof. The

term 'pharmacectically-acceptable salto' embraces saltr 10 oursely used to form alkali metal salts salt to form addition salts of free acids or free bases. The nature of the salt is not critical, provided that it is pharmacectically-acceptable. Suitable pharmaceticallyacceptable acid dattion salts of comcounds of formula 1.17

15 may be prepared from an inorganic acid or from an organic acid. Examples of such inorganic acids are hydrochloric, hydrobrosic, hydroiddic, nitric, carbonic, sulfuric and phosphoric acid. Appropriate organic acids may be selected from alighatic, cycloaliphatic, aresatic, arylaliphatic,

20 haterocyctic, carboxyie and sulfonic classes of organic acido, comple of which now formed, acidic, onlyie, butyric, proptomic, succinic, dyrolic, glucomic, lactic, malic, terturic, clarfo, assorbio, glucoraic, meleic, fusacio, gruvic, aspartic, gutaric, bennoic, antormatic, mesylic,

25 4-bydrouybemsoie, phenylmoetic, mandelic, umbomic (pamoie), methanesulfonic, elhanesulfonic, bemsementfonic, pamethenic, 2-bydrouystanesulfonic, tolumensulfonic, sulfanilic, syclohesylaminosulfonic, campberio, campberinfonic, digleomotic, syclopennesyroplonic,

30 dodacy'sulfonza, o'suchuestancia, glycarephosphonia, heptanoie, hexanoic, 2-hydroxy-ethanesulfonic, nicotinia, 2suphthalenesulfonic, osatlo, paleoia, peculituria, 2-phssylgropionic, pierir, pisvalie propionia, succinia, textara:, thiocyanic, negy-fa; undecennic, startic, algenic,

PCT/US02/23926

- 79 -

β-hydroxybutyric, salicylic, galactaric and galacturonic acid. Switchle pharmacoutically-acceptable base addition solts of compounds of Formula I-IV include metallic malts, such as sales made from aluminum, calcium. Hithum,

- 5 megmesium, potassium, sodium and zino, or salts made from organic bones including primary, secondary and tertiary axines, substituted axinos including cyclic aminos, such as caffeine, aryinine, disthylanine, N-othyl piperidine, afstidine, classadne, incorrecolamic, lydine, merchaline, N-
- 10 ethyl sorpholies, piseracine, piperidine, triskylenine, trinethylasine. All of those calts may be prepared by conventional seams from the corresponding compound of the invention by resolving, for exemple, the appropriate acid or base with the compound of Formulas 1-10.
- 35 Also, the basic nitrogen-containing groups can be quaternized with such spects as lower algo's halides, such as methyl, ethyl, propyl, and butyl obloride, broades and iodices, dislate unifates like dimethyl, diethyl, dibtyl, and disayl sulfates, long chain balides such as deeply.
- 20 lauryl, merintyl and stearyl chlorides, bronides and iodičes, aralkyl halides tike benzyl and phenethyl bronides, and others. Water or oil-soluble or dispersible produces are cheruby obtained.
- Examples of acids that may be employed to form
 plants of the controlling composable post addition smalls include
 such inorganic scids as indroculouric acid, sulphuric acid
 and phesphoric scid and much crymeto acids as omilic acid,
 anials acid, accediac acid and citric acid. Other complies
 naishe acid, accediac acid and citric acid. Other complies
 such as softlem, peteraism, acidition or amplication or with
 such as softlem, peteraism, acidition or ampendon or with
- organic bases.

 Additional examples of such salts can be found in Berge et al., J. Pharm. Sci., 56, 1 (1977).

PCT/US02/23926

- 80 -

GENERAL SYNTHETIC PROCEDURES

The compounds of the invention can be symblesized according to the following procedures of Schowes 1-14, wherein the substituents are as defined for Formulas I-XV, above, except there further noted.

Scheme

10

Compounds of Formain I may be prepared in a conveyant warmer as described in Scheme J. Protected annual coding 2 (these F is a protecting group) are compiled with the (these F is a protecting group) are compiled with the protection of the compiler conditions, such as Notice, the coding conditions, such as Notice, and exactly a first, to a Sirch at a Notice, and exactled at First, to a Sirch at a protected paymentine union and 3. The protected maches along a protected paymentine union and 3. The protected maches are present by Mitercurum andreas (in S. Milliams, positions of optically Active n-indice paints, Notice Protected (in Sirch and Sirch and

PCT/US02/23926

. 81 ..

analogous compounds. Some of these methods are illustrated in the subsequent schemes. Resolval of the protecting group P_i (CEX, BCC, etc.) is accomplished using convenional methods, such as with a solution of 50% TFA and CM $_2$ Cl $_1$ to

- 5 recove a Boo group, to yield the from smise. The free antime is treated with base, such as DTMS in a solvent, such as MSCL, "Mar rescribe mixture to compled with RT, (phase L is a leaving group), such as a substituted acid using standard appride complying committees, such as with MSCL, MSC, and 10 DTML in a solvent, at a temperature work as of about RT, to yield the defended composed 4.
 - Scheme 2

15

25

Amino end ever invermediate 5, wherein P' is an acid presenting promotionaling (a, alb); (such an empty or whelp), hemnyl or alby group, can be synthesized by well of commented methods in the literature. Cougling of API; charge 2. I fa a leaving group) and exter 5, such as with a substituted acid under standard peptide compiler conditions followed by removal of the order group P' yields the incommentate.

PCT/US02/23926

Compounds of Formula I may also be prepared in a convergent manner as described in Schomes 3. Compounds 6 are obtained by coupling intermediates 6 to piperidines 1 under standard peptide coupling reaction conditions.

Schem

15 Chemical libraries can be made using veriations of the above described chemicary to make compounds of Formals I as described in Schome 6. Higheraries 1 is added to 78-cestodiimide reals, and an FMDC protected emine acid. Encourage Dipraration 1 is servenged, such as with FS-incopenate reals. The reaction sitture is filtered mice vials.

PCT/US02/23926

92

containing DMAF and piperidine-4-carboxylic soid polyamine rosin NL. PS-carboximido rosin and MCQE are added. The reactions are filtered and excess mine is exampled, sould as with PS-leocymate resin. The compounds are deprotected 5 if receded to yield compounds 4. Other conditions and resins known to one skilled in the art can be used.

Schone

Substituted piperazines can be prepared such as by the method described in Scheme 5. 2-Fluoroslirobensoms 6, DEEA, 1-benzylpiperazine 9 and a solvent such as DOF are reacted 15 to yield the sitropherylpiperazine 10.

f-b----

20

10

Benzenesulfonamide piperazines are prepared by the method described in Scheme 6. An excess of SnCl₂*2H₂O is

PCT/US02/23926

0.4

added to a solution of protented 1-12-mirrophery)[siperazine 10 in a solvent, such as an alcobol, proforably RtoR. The reaction mixture is warmed, such as at a temperature of about 60°C and then treated with base, such as with IX KoOUI 5 and CRC1, to atford the protected smart all. Alternatively,

5 and ChCl₂, to attord the protected amone 11. Alternatively, the nitro compound may be hydrogenated, such as with H₁ in the presence of 100 Pd/C. Substituted sulfouyl chloride is added to a mixture of

- protected 2-piperarinylphenylamine 11 and a base, such as 10 pg://dtop, in a non-protic solvent such as Chgl;. The reaction is heated, such as at a temperature greater than RT, more preferably at reflex. After cooling to RT, base is added, such as a said solm of MaRCh, to afford the protected sulfoce 12.
- The sulfone 12 is deprotected to form the free piperazine 13. For example, where the piperazine is bennyl protected, the bennyl group is reserved by 10 PAJC and ECONOM, in a solvent such as MeOU, and heating, such as at reflect to yield the sulfoneamide 13. One stilled in the art 20 knows how to remove other protecting organic

Cabana

25

PCT/US02/23926

....

instable deciratives may be proposed by a process aimlike to that shows in Sobres 7. A mixture of color 11, protected piccessing was base, such as KLD, in parted, such so at a temperature of about protect the 1970%, more preferably at sour 1970% to just be most to 15. The protected piccessing behaves 13 in depreceded, such as with 108 KdC and MDDNN, for homely protected, such as with 108 KdC and MDDNN, for homely protected, such as called the appropriate same saids said using traditional coupling chemical to 10 years of the 10 protected and 10 coupling with N°DDN (with sended psyclide conditions), the form acid 13 is formed by transment with an expense solution of LOW at a temperature greater than shout TT and preferably at about 50°C.

15

Composed of Formia 1, where R^2 is -Cupi², may also be prepared in a convergent renorm as described in Schome 0. to 20 a free anime 7 in a solveet, such as CLCMpClipCl, and here, such as DLDA, an alsotyde and a reductor steet, such as DLDA and adouted and a reductor steet, such as DLDA and adouted and a reductor steet, such as DLDA and DLDA, and adouted a reductor steet such as DLDA and DLDA and DLDA and a DLD

2.

BCT/ES02/23024

$$\frac{\pi^{2}n}{10} + phospses - \frac{\pi^{2} + 1}{2^{2} + 1} + \frac{\pi^{2} + 1}{2^$$

5 Compounds of recentle 1, where it is -C-(-OTG*, may also be propared as described in Debmo ? . All-orbil 10 is converted to the subpirison, such as with phospess and base, such as NITD, at a temperature browsen -TD* and reflux, prestrately at about D* of all reflux, in a utilized colvent, 10 such an DK/LL. To the subture is added the piperatic attribute. To and hose to afforce the mainte 4. A smaller procedure can be used for the reactions of entires to form the corresponding years.

15 Scheme 10

$$\underbrace{ \prod_{\substack{k_1, \ldots, k_2 \\ k_1, \ldots, k_n \\ k_n$$

PCT/US02/23926

- 87 -

Compounds of Formula I may also be proposed in a convergent among an described in Schoom (in Pallocing the percentage of the synthesis of Schoom 9, the smilling 20 was 5 prepared from the corresponding cmins 13, attotypes and revisioning synthes, such as Smillford(s). The actilized 26 may be further substituted using, for compale emblyimal fray! ballocide, base such as printing, and 2000 (col.), in a which is advanced, such as CICE_COLD to yield the sulformable 10 21.

Scheme 11

Compounds of Yournile I, where R² is -C(m))R² and Y is
ON, may be prepared as described in Scheme 11. Piperstine I
is coupled with sold 32 Obbres R² is an acid protecting
group, such as Libou, sayloup, bomaploon, and bot like) to
0 from the pipersting; ands 83. The saids 23 is deprotected
to form the fare self which can be coupled with appropriate

PCT/US02/23926

- 00 -

reagents (where κ^m is capable of reacting with an acid, such as an optionally substituted amins) to form compounds 24. Such coupling can be normal amino acid coupling respents.

Scheme

Alternatively, several types of compounds of Formial I. where #1 s. Ord's and I. folks and be prepared as a described in somes in I. the free said 85 cas be reduced to the sicholo 16, for except eating a time steep procedure that converts the said 85 first to the mised carbonars, such as with early chicoroformets, then is reduced to the alcohol 16, such as converted to the said 18 first to the mised carbonars, such as with early chicoroformets, then is reduced to the alcohol 16, such carbonary in the said that the

PCT/US02/23926

- 89 -

omines 26. Alternatively the aldehyde 27 can react with organometallic agents to form the alcohols 29.

School 13

***Comparison (1)

***The state of the state o

Composed of Normals II may be prepared as described in Schoes 31. Producted r-phosphalantes derivatives 31 there 9 is a protecting group are coupled with the substituted pagency playerates to suring remained respects 10 coopling conditions, each so with 2007, ND, and DITA in a columnt, reads AWGI, and respect as NT, to different the pretented piperwise phosphalacies composeds 32. Normal of the protection group 2 (GM, BGC, 700 Cets.) in somoutifs which wises grouped the production of 2007 the protection of 2007 the production of 2007 the 2007 the production of 2007 the production of 2007 the production of 2007 the production of 2007 the 2007 the production of 2007 the 2007 the production of 2007 the 2007 the production of 2007 the production of 2007 the 2

with a substituted axid, using standard peptide coupling conditions, such as with HRMM, NEC, and DIEA in a solvent, 20 such as at a temperature of about RT, to yield the desired compound 33.

PCT/US02/23926

- 90 -

Compounds of Formula I (where Y is 0) may be prepared as described in Scheme 14. A protected phenylalaning derivative 34 was treated with acid, such as $H_2 \otimes O_4$. To the solution was added an oxidizer, such as NeWo, such as at a 10 temperature of about 0°C, and reacted at about RF to afford the alcohol 35. The alcohol 35 is coupled with the substituted phonyl-piperazino 20 similar to the procedures previously described to afford the coupled alcohol 36. The coupled alcohol 36 is converted to the other 37, such as by 15 treatment with an alkali metal and a substituted balide. The protected D-phenylalanine derivatives are commercially available or may be prepared by literature methods (R.M. Williams, Eynthesis of Optically Active $\alpha\text{-}$ Amino Acids, Pergamon Press: Oxford, 1989) Similarly, 20 substituted piperszines are either commercially available, can be prepared via literature methods, or may be prepared

following literature methods described for analogous compounds. TIC derivatives can be prepared such as by

PCT/US02/23926

0.2

methods described in W000/74679. Piperazine derivatives can be propared such as by methods described in W095/34312.

The starting compounds defined in Schemes 1-14 may also be present with functional groups in protected four if necessary and/or in the some of saits, provided a sait-forming group is present and the rescribed in sait form in promishe. If no desired, one compound of forming I can be

- presible. If so desired, one compound of formula I can be converted into another compound of formula I can be converted into a best of a compound of formula I can be converted into a unit; a suit of a compound of formula I can be converted into the free compound or number sait; and/or a mixture of lowestic compounds of furnita I can be experted into the individual feasure.
- N-Oxides can be obtained in a known metter by resoling a compound of formula I with hydrogen perceide or a peracid, e.g. 3-chloroperoxy-bemmoic acid, in an inversectivet, w.g. dichlorometheme, at a comparature between about -10-35°C, such as about °C' - 2°C.

If one or more other functions groups, for example cashous, whorever, and no reaccepts, are on ende to be protected in a compound of formulae I-IV, because they should not take part in the resertion, helpe are such groups as are resembly used in the symbole of psychic compounds, and size of osphalosporins and pswidtling, as well as mulciol cast derivatives and supars.

The protecting groups may already be present in productors and should protect the functional groups encourant apartner understanding the production and a supplication, which rifications, enterifications, and all substitutions, and shall are reactions. It is a characterisation of protecting groups that they lend themselves readily, i.e. without enforted secondary sections, to remove, typically by solvelysis, tacketion, photolysis or also by entree activity, for example under conditions andiogous to

PCT/US02/23926

92 -

physiological conditions, and that they are not present in the end-products. The specialist knows, or can easily establish, which protecting groups are suitable with the reactions monitomed above and herofunafter.

- 5 The protection of such functional promps by such protecting groups, the protecting groups themselves, and their romoval reactions are described for example in standard reference works, such as J. F. M. Monie, "Protective Groups in Organic Clawsdarty", Plenum Press,
- 10 London and New York 1975, for T. W. Greens, "Protective Groups in Departic Synthesia", Nilsy, New York 1982, in "The Population," Volume 3 Collicors B. Gross and J. Belenhoforn), Academic Press, Jondon and New York 1982, in "Methoden der organization Chemit" (Methods of organic chemistry), Rouben
- 15 Woyl, 4th odition, Volume 19/A, Decory Thieme Verlag, Stuttgart 1974, in N.-D. Jakubke and N. Jescheit, *Aminosauren, Peptide, Proteins* (Amino acids, peptides, proteins), Verlag Chemie, Weinheim, Deerfield Besch, and Basol 1982, and in Jochen Lebraum, Thomasé der
- 20 Kohlsnhydrate: Monosaccharide und Derivate* (Chemistry of oarbohydrates: Monosaccharides and derivatives), Georg Thiene Verlag, Stuttgart 1974.

In the additional process steps, carried out an desired. Constitutional process for the starting companies which is should not take pert in the reaction may be present in supprosected from or may be processed for example, by one or more of the prisecting groups emmalised above under 'protecting groups'. The protecting groups are than wholly or partly smoored according to one of the methods described

Salts of a compound of formula I with a salt-forming group may be prepared in a manner known per sa. Anid addition salts of compounds of formula I may thus be obtained by treatment with an acid or with a suitable smion

PCT/US02/23926

- 93 -

exchange respect. A salt with two sold molecules (for exemple a dihalogenide of a compound of formula I) may also be converted into a salt with one acid molecule per compound (for exemple a memohalogenide); this may be done by heating

- 5 to a molt, or low unample by heating as a solid under a high vacuum at elevated temperature, for example from about 130 to about 170°C, can relectile of the acid being expelled per nolecule of a compound of formula I.
- Salto can usually be converted to free compounds, e.g.

 10 by treating with suitable basic spents, for example with

 alkali motal cambonatos, alkali metal hydrogen carbonatos,

 or alkali metal hydroxidos, typically potessium carbonato or

 sodium hydroxides.
- All process steps described here can be carried out under known reaction conditions, preferably under those specifically sentiment, in the absence of crussally in the presence of solvents or dilutate, preferably such as are insert to the respents used and able to discelled these, in the absence or presence of cotalysts, condensing spents or
- the absence or presence of cotalysts, condemning agents or neutralizing agents, for example ion acchangers, bysically cation exchangers, for example in the if form, depending on the type of reaction and/or remeistant as reducing, normal, or elevated temperature, for example in the range from about 100°C to show 190°C, but exhally from about 190°C to show 190°C but exhall your should not come to show the
- 25 150°C, for commple at about -80°C to about 63°C, at room temperature, at about -20°C to about 40°C or at the boiling point of the solvent used, under atmospheric procurse or in a closed vessel, where appropriate under pressure, and/or in an insert atmosphere, for example under argoen or introper.
- 30 Salta say be present in all starting compounds and transients, if these contain salt-forming groups, Salte may also be present during the xeaction of such compounds, provided the reaction is not thereby disturbed.

PCT/US02/23926

94 --

In certain cases, typically in hydrogenation processes, it is possible to achieve storecollective reactions, allowing for example easier recovery of individual impacts

- The solvents from which those can be salected which are suitable for the rection in question include for example water, esters, typically lower alkyl-lower alkmoates, e.g distript scotate, ethers, typically aliphatic ethers, e.g. distript there, or cyclic
- 10 others, e.g. YMF, liquid aromatic hydrocathous, typically homeson or bolasses, sinchols, typically MoOF, EdOf or 1 or 2-propanol, mirriles, typically AcOM, balogenated hydrocarbons, typically OK(C), soid smides, typically DMF, beaus, typically heterocyclic introps bases, e.g., pyridine,
- 15 entrocytic acids, typically lower altemeathoxylic acids, e.g. Acos, carboxylic acid anhydrides, typically lower altens acid anhydrides, e.g. acostic anhydrides, cyclin, linear, or branched hydrocurbons, typically cycloboxone, heares, or inspentane, or mistures of these colvents, e.g.
- 20 equecus solutions, unless otherwise stated in the description of the process. Such solvent mixtures may also be used in processing, for example through chromatography or distribution.
- the invention relates also to those forms of the process in which one starts from a compound obstacle st any stace as a transient and carries out the missing steps, or breaks off the process at any stage, or forms a neutring material toder the reaction conditions, or uses said starting meterial in the form of a reactive derivative or
- 30 salt, or produces a compound obtainable by means of the process according to the invention and processes the said compound in wire. In the preferred subodiment, one starts from those starting materials which lead to the compounds described above as preferred.

PCT/US02/23926

05 -

The commounds of formula 1, including their salts, are also obtainable in the form of hydraton, or thoir crystals can include for example the solvent used for crystallization iprosent as solvebes;

5 New starting saternals and/or intermediates, as well as processes for the proparation thereof, are likewise the subject of this invention. In the preferred embodiemst, much starting materials are used and reaction conditions so starting materials are used and reaction conditions so starting materials are used and reaction conditions so that it is a subject to obtained.

Starting materials of the invention are known, are commercially available, or can be synthesized in smalogy to or according to methods that are known in the art.

The skills required in carrying out the reaction and 15 purification of the resulting reaction products are known to those in the art. Purification procedures include crystallisation and normal-phase or reverse-phase chromatography.

In the preparation of starting materials, existing tentional groups which do not perticipate in the reaction abould, if mecessary, he protected. Preferred pretesting groups, their introduction and their removal are described above or in the example.

All remaining starting materials are known, capable of 25 being propared according to known processes, or commercially obtainable; in particular, they can be prepared using processes as described in the examples.

The following examples contain detailed descriptions of the nethods of preparation of compounds of Formulas 1-IV.

Tosas detailed descriptions fall within the scope, and serve to exemplify, the above described General Symbetic Procedures which form part of the towestion.

PCT/US02/23926

- 95 ~

These detailed descriptions are presented for illustrative purposes only and are not intended as a restriction on the scope of the invention.

- 5 Unless otherwise noted, all materials were obtained from commercial suppliers and used without further purification. All reactions involving air- or noistaresensitive compounds were performed under a nitropen
- stroophere. All parts are by weight and temperatures are in 10 Degrees centigrade unless otherwise indicated. All compounds showed NGR spectra consistent with their assigned structures. Unless otherwise stated, reactions were run at room temperature.
- 15 The following abbreviations are used:
 ACOM acetic acid
 ACOM aluminum hydrido
 Bn benzyl
- Boc = tert=(butoxycarbonyl)=

 20 Boc=Phe=OH = N-tert=(butoxycarbonyl)=D-phenylalanine
 Boc=Pric=OH = N-tort=(butoxycarbonyl)=L-1,2,3,4
 - tetrahydroisoquinoline-3-carboxylic acid
 Boo p Cl p Phe CH # tert (butoxycarbonyl) para chloro p
 phenylalanine
- 25 BOP-Cl bim(2-oxo-3-oxazolidiny1)phosphinic
 - chicride

 CBZ-N- Carboberzyloxy

 CH₂C₋₂ dichioromethane

 ClCH₂CH₂Cl ebbylens dichloride
 - 30 CH_CR acetonitrile
 chid cyclobexyl
 Cond concentrated
 cyp cyclopropyl
 - DIEA H.N-diisopropylethylamine

PCT/US02/23926

- 97 -

DMAP - 4-dimethyleminopyridine
DME - whylene glycol dimethylether

DNF - dimethylformanide EDC - 1-othyl-3-[3-(dimethylamino)propyl]

EDC - 1-othyl-3-(3-(dimethylamino 5 carbodismide hydrochloride

EtgO - diethyl ether EtGAc - ethyl acetate EtGH - ethyl alcohol

Froc - N-(9-fluorenylmethoxycarbonyl)-

10 g - gram h - hour

 H_2 - hydrogen H_2O - water H_2O_2 - hydrogen

H₂O₂ = hydrogen peroxide 18 HCO₂NH₄ = ammonium formate HCl = hydrochloric acid

HOMT - 1-hydroxy-7-azabenzotriazole HOMT - 1-hydroxybenzotriazole hydrate

MaPO4 - Phosphoric acid

20 HPLC - high pressure liquid chromatography

N₂CC₃ - potassium carbonate LDA - lithium diisopropylamide LiCH - lithium hydroxide

LiAlM - lithium aluminum hydride 25 mg - milligram

m1 - milliliter
min - minutas
HeCH - mathyl alcohol
MayCO, - sodium cerbonate

30 MaH - sodium hydride

MaGH - sodium hydroxide

MaBH;CN - sodium cytanhborohydride

MaHH;(Oho); - sodium triacetoxyborohydride

NaHCO; - sodium bicarbonate

PCT/US02/23926

- 99 -

NemMLS - scdium bis(trimethylsilyl)amide

NeH2PO4 - scdium phosphate monobasic NegSO4 - scdium sulfate

N₁ - nitropen

5 NN₃ - ammons

ENL₃SO₄ - ammonium sulfate

NE₄Cho - ammonium acetate

NE₄Cl - ammonium acetate

FA/C - pelledium on aertom

10 ps - polystyrens
phs - ptenylalmine
RT - room temperature
Satd - saturated

SiO₂ silica 15 SnCl₂·2H₂O stennous chloride dihydrate soln solution

soln - solution
TEA - triethylamine
TEA - trifluoroacutic acid
TNF - tetrahydrofuran

20 TIC - tetrahydroisoquinoline carboxylic acid

TLC - thin layer chromatography

Propositive NETG (TAR Reffer): Unless otherwise stated, composeds that were purified by preparative NETG using a TAR batter were run on a 700-006 AM (19820) am. 5 micros particle size column, with a Claratic of 20 aM/min. The claratic code was 10 to 100-05(GMI EA, 00 over 7 min them 3.5 min at 100% CB/GMI. B, 00 over 7 min them 3.9 min at 100% CB/GMI. B, 00 over 9 buffered with 30 9.1% TAR.

Preparative SPIC (AcOH Buffer): The following method was used when AcOH was used as a buffer: YMC-ODS AM (150x20 pm, 5 micron particle size) column, with a flowrate of 20

PCT/US02/23926

...

nh/min. The eluant used was 10 to 100% CHyCM in HyC over 6 min them 3.5 min at 100% CHyCM. Both solvents were buffered with 0.7% Acces.

Proparation I



1-(2-Mitrophenyl)-4-benzylpiperaxine

- 10 To a 500 at remode-bettened flamic springed with separate criticipus an added 1. Centricopus/physipporaries (Bloo-Chemino) (30 yr. 145 mod) in Chemino) has added, and the reaction sixture was reinred for 5 mm. Stirring was added, and the reaction sixture was reinred for 5 mm. Stirring was 15 stepped, beauty hermande (18 d. fm. 159 mod) was added, and the reaction was heated at reflux for 4 h. The companio Layer was separated, and the appearant layer was represented, and the spaces layer was extracted with ChCL, (2000 min. All organic fractions were combined, washed with brine, delical over 9000, filtered space (2000 min. 1500 min.).
- 10 concentrated in vacuo to afford 1-(2-nitropheny).1-4hemmylpiporarine as an orange oil (42 g). NS (ESI, pos. Ion) m/z: 298 (NHH): MS (ESI, neg. Ion) m/z: 296 (NHH). Calc'd for C₁N₁N₁C₂: 297.15.

25

Proparation I(a)

1-(2-Nitrophenyl)-4-bensylpiperazine

PCT/US02/23926

- 100 -

To a 500 mL round-bottomed flask equipped with magnetic stirring was added 2-fluoronicrobenzene (14 g, 101 mmol), DIEA (19 mb, 110 mmol), 1-benzylpiperazine (18 mb, 110 mmol) (Aldrich) and DMF (250 mL). The reaction was 5 starred for 18 h. diluted with 400 mL of EtDAc and washed with 300 mL each of 10% NaHCO, E20, and brine. The organic layer was separated, dried over $Na_{\alpha}SO_{\alpha},\ tiltered.$ and concentrated in vecto to yield 1-(2-mitrophonyl)-4benuy|piperazine (30 g). Calc'd for C:+R::NyO2: 297.15.

Preparation II

15 2-[4-Benzylpiperazinyl]phenylamine

To a round-bottomed flask equipped with magnetic stirring was added 1-(2-nitrophenyl)-4-benzylpiperazine (42 g, 160 mmol), EtOH (300 mL), and SnCl2*2H2O (Aldrich) (141 g, 624 mmol), and the reaction mixture was warmed to $60^{\circ}\mathrm{C}$ 20 for 5 h. The reaction mixture was treated with IN NaOH (30

- nL) and CH_Cl_r. The organic layer was separated, and the aqueous layer was extracted with $\text{CH}_2\text{Cl}_2 \ (2\pi3\text{C mL})$. All organic fractions were combined, washed with brine, dried over Na₂SO₁, filtered and concentrated in vacuo to afford 25 the amine as a light yellow oil (34 g). MS (ESI, pos. Ion)
- m/z: 268 (M+H); MS (ESI, neg. Ion) m/s: 266 (M-H). Calc'd for CavHaiMs: 257.17.

PCT/US02/23926

- 101 -

Preparation III

(Methylsulfonyl)(2~[4-benzylpiperazinyl]phenyl)amine

To a condimination Claim equipment with memoriate artering was adult 3-(4-beausy)pressuring/lipsepressing/lipsepressing (Mg. 92).

107 smoll for CHCUPCHI (100 mls) and pyridize (12 ml. 140 most). For consists selection was satirant for 5 mls. To the reservice was adult rethomosphing; districts (Midrick) (13 ml. 130 mls.), and the reservice midrane was beated at reflux for 18 h. After cooling to FF a said self-of MaDO, (50 mls. was Addd. for create layer was separated, and the second 15 layer was extraorbed with OKCH, (2406 mls.). All organic fractions were contound, washed with brinch, claim over MapOn, filtered and concentrated in wasso to afford the mittomatics as yellow (oil (20, 10 mls.) Sign. For maker 346 (9-10), GRID, mp. Too) and Mc 19-10, Calord fee Caphagod, Mc 15. 5.

Preparation IV

25

(Methylwulfonyl)(2-piperaminylphenyl)amine
To a round-bottomed flask equipped with stirring was added (rethylaulfonyl)(2 [4-benzylpiperaminyl] phenyllamino

PCT/US02/23926

- 102 -

(42 r. 130 mmol), monl), for MCC (Admich)(25 g), and SCOAMS, (15 g, 650 mmol). After heating at redire for 2 h, the admires was filtered through Calite* and weathed with heating the continued regamble layers were washed with heating. So and concempanted for wome to after a little valid weight, this was treasted with a soin of 2000s and MCI to afford the sall of the offerred compound at the SpiricalContinue sall (30 g). MC (EET, pos. 100 m/s. 256 (MCI) MC (EET, moy. Icm) n/s. 254 (MCI). Callef for Calible(96,5) 253-10.

Preparation V

(2R)-(1-(4-Chlorobenzyl)-2-(4-(2-methylsulfonylaminophenyl)piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl)-carbanic acid tertbutyl ester

To a round-bettermend flamis equipmed with magnetic elizating was added (methylatelmos) (10-pipmens)(2) phasyl andres hydrochloride (j. 0 g. 10 mm2)) and tokic) (2) and 5 followed by TERE (2.1 m, 11.77 mm2); I me receiving was elizated for 5 min. To the minutes was added A-Doc-p-Cl-Pho GO (Popheno Corp.) (0.1 g. 1.0 f. mm2); Most (Addeds) (1.6 g. 13 mm2)) and EE (4.2 g. 2 mm3), and the resection stateway was elizated as TW for 2.5 h. A seat doubt of MaidOo,

was added, the organic layer was separated, and the aqueous layer was extracted with CB_Cl₂ (2x50 mL). All organic fractions were combined, washed with brime, dried over He_900, filtered and concentrated in vacue to afford an

PCT/US02/23926

1.02

orange oil. HS (ESI, pos. ion) m/x: 537 (844): HS (381, meg. ion) m/x: 535 (8-H). Calc'd for CysloyClEqOyS: 536.19.

Preparation VI

28

2005

(2R) -2-Amino-3-(4-chlorophenyl)-1-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperasinyl)propan-1-one

20 Preparation VII

on g

(2R)-2-Amino-3-(4-chloropheny1)-1-[4-(2nttropheny1)piperariny1]propan-1-one To a round-bottomed flask equipped with magnetic stirring was added a solution of 1-(2-nitropheny1)-

PCT/US02/23926

104 -

piperazine (Enka-Chemia) (1.0 g, 4.8 mmol) ChpCl₂ (10 mb), and the reaction mixture was stirred for 5 min. N-Boc-p-Ci-D-Pho-CH (Pepteca Corporation) (1.6 g. 5.3 mmol), HOAT (Aldrich) (660 mg, 4.8 mmol) and EDC (Aldrich) (2.9 g, 9.7 5 mmol) were added, and the reaction mixture was stirred at RT for 2.5 h. A satd scin of MaHCO3 (10 mL) was added, the organic layer was separated, and the aqueous layer was extracted with CH2Cl2 (2x50 mL). All organic fractions were combined, washed with brine, dried over NapSO4, filtered and 10 concentrated in vacue to afford an orange oil. The Boo protecting group was removed using the procedure described for Preparation VI with a soln of 50% TFA and ChCl, (2 mL). The organic solvent was removed in vacuo to give the desired compound as the TFA salt (1.4 g). MS (RST, pos. ion) m/s: 15 389 (M+N); MS (ESI, neg. ion) m/x: 387 (M-H). Calc'd for C15H21ClN4O3: 388.13.

Preparation VIII

soft

20

tert-Butyl 3-(H-{(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-[4-(2nitrophenyl) piperssinyl]-2-oxoethyl)carbamoyl-(38)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline-2-carboxylate

To a nound-bettomed flask equipped with stirring was added (20)-2-maino-3-(4-chloropheny)-1-(4-(2-nitropheny))-payer-loop trifluorencetate (1.7 q. 3.4 mmol) and USCI, (10 mi), and the reaction was mirrord for 5 min. Noo-1-75-CH (Hechsen) (1.6 g. 5.3 mmol), NOO (Aldrich) (1.2 g. 4.7 mol). DOC (Aldrich) (2.6 g. 6.7 mol).

PCT/US02/23926

- 105 -

mmol), and DIEA (Aldrich) (0.75 mL, 4.3 mmol) were added, and the mixture was stirred at RT for 2.5 h. A said solm of NaHCO; (10 sL) was added. The organic layer was separated. and the aqueous layer was extracted with CHgCl2 (2x50 mL). 5 All organic fractions were combined, washed with brine, dried over Na₂SD₄, filtered and concentrated in vacuo to afford an orange oil (2.1 g). MS (RST, pcm. ion) $m/\pi i$ 648

C24H26ClNgOg: 647.25.

(H+H); MS (SSI, neg. ion) m/s: 646 (M-H). Calc'd for Preparation IX



15 test-Butyl 3-(N-((1R)-2-[4-(2-aminophenyl) piperasinyl]-1-[(4-chloropheny1)methyl]-2-oxoethyl)carbamoyl)(38)-1,2,3,4tetrahydroisoguinoline-2-carboxylate

Pollowing the procedure of Preparation II, tert-butyl 3-(N-((1R)-2-[4-(2-aminophenyl)piperasinyl]-1-[(4-20 chlorophenyl; methyl] -2-oxoethyl) carbamoyl) (3S)-1,2,3,4tetrahydroisoquinoline-2-carboxylate was prepared from tert-

nitropheny1)piperaziny13-2-excethy13carbsmoy1)(38)-1,2,3,4tetrahydroisoquinolina-2-carboxylate (2.5 g, 3.9 mmol) in 25 EtOH (10 mL), and SnCl2+2H2O (Aldrich) (3.6 g, 16 mmol). A

light yellow solid was isolated (2.1 g). MS (ESI, pos. ion) m/z: 618 (M+H): MS (EST, nec. ion) m/z: 616 (M-H). Calc'd for C14H40ClNgO4: 617.28.

PCT/US02/23926

- 106 -Preparation X

5 tert-Butyl 4-(2-mitrophenyl)piperaminecarboxylate

To a 1 i remain-bottomed Clask evaluated with respective shiring was added 1-Ch-Literatory-lapidaceal (Michaelem) (7.2 g, 55 meal), Al-terat-body Alexandrasis (11 g, 52 meal) addition), and 100 fears, blockford; hi must consider out to the resection was stirred 10 h and these consentrated in various. The remaining order started 10 med 100 fears and weaked with 400 feb week of 100 kitzle seed (100), 100 kitzles, Mg. and krims. The organic layer was separated, dired over 100,000 at 100 kitzles (4 g), 100 kitzles, Mg. and krims. The organic layer was separated, dired over 100,000 kitzles and concentrated in various to affect the desired materials (4 g), 100 kitzles, 100 kitzl

Preparation XI

20

tert-Butyl 4-(2-aninophasy2)piperaminecarboxylate
Into a 500 ak round bottomed flask equipped with
25 magnatic striring was added tert-Butyl 4-(2nitrophamy2)piperaminecarboxylate (5.0 g, 16 mmol) id.get(250 ml), and 100 ReVC (2.0 g, 1.0 mmol) id.get(ch).
The flask was equipped with a hallone filled with Ni, and

the reaction was stirred for 18 h. After filtering through 30-a pad of Calites, the crude material was concentrated in

5

PCT/US02/23926

- 107 --

vacuo to afford the desired compound (4.4 g). MS (ESI, pow. ion) m/x: 278 (M+H). (ESI, neg. ion) m/x: 276 (H-H). Calc'd for $C_{15}H_3H_5O_1$: 277.18.

Preparation XII



tert-Butyl 4-{2-((methylsulfonyl)amino)phenyl)-

10 piperazimecarboxylate

Proparation XIII



25

Mothyl 2-[4-benzy]piperaminyl]benzoate
To a 250 nb pressure bottle squipped with magnetic
stirring was added nethyl 2-fluorobenzoate (Jancastar
Synthesis Ips.) (3.0 q. 20 mmll) 1-benzy]piperamine

15

PCT/US02/23926

100

Coldicity (1.4 G. 22 mod) and 5c(), (1.4 G. 22 mod)) in the Coldicity (1.4 G. 22 mod)) in the Coldicity (1.4 G. 22 mod) in the Coldicity (1.4 G. 22 mod) in the Coldicity (1.4 G. 22 mod) in the Coldicity (1.4 G. 22 mod). The Coldicity (1.4 G. 22 mod) is down to the Coldicity (1.4 G. 22 mod) in the

Proparation XIV

40

Methyl 2-piperszinylben

The title composed was prepared scoreding to the procedure described in Proposed content of V by using mentity 2-(4-benzylpiporasiny1)benesses (1.8 g, 8.9 mcl), 16 Fe/C 10 (Alfrich 194 mg), real HONGE (2.8, 6.9 mcl), 16 Fe/C composed was colabated as a conforce oil (1.75 g), 108 (1851, pos. ion) m/sr 221 (1991). Other'd for Cyflyshigh; 220.12.

25 Preparation

PCT/US02/23926

- 109 -

Nethyl 2-{4-{(2R}-2-[(tert-butony)carbonylamino]-3-{4chlorophenyl)propanoyl)piperszinyl)bensoate

The title compound was prepared according to the procedure described in Preparation V (without DIEM) by using methyl 2-paperazimylbemzoet (2.5 g. 11 rmol), #-Boo-

5 using mothyl 2-phoratimylbamoute (2.3 g. 11 mol), # Hood, p-(1-)-The-Off (Nepsech Oepprentian) (3 g. 13 mol), NOAY (Aldrich) (1.6 g. 11 mol), and EDC (Aldrich) (4.4 g. 23 mol). The title composit was factbod as a crude white fam (6.8 g). NS (EEX, pos. 1on) m/s: 502 (MHE). Calc'd 10 few (3-8/2005); 502.02.

Proparation XVI

10

Nethyl 2-(4-[(2R)-2-emino-3-(4-

chlorophenyl)propancyl]piperazinyl)benzoate

To a 25 mL round-bottomed flask equipped with magnetic stirring was added methyl 2-(4-{(28)-2-{(text-

- 20 bitony/carbony/entor/3-(4-chlorophemy/1) propessyllpiperasiny/benezoets (3.2 g. 6.4 med). A sead celd of MCL in MCAC (15 ml) was added, and the mixture was stirred at RF for 1 h. The title compound, as the hydrochloride salt, was included by filtration as a white solid [2,6 gr. 85
- 25 (ESI, pos. ion) m/s: 402 (B+H). Calc'd for C₁₈H₂₄ClH₃O₂: 401.15.

PCT/US02/23926

- 110 -

Preparation XVII

2012/20

Hetbyl 2-(4-[13n)-2-(((3s)-2-[(text-butyl)exywarbonyl) (3-1,2,3,4-betrahydroisoquinolyl)lexbonylamino)-3-(4chlorophenyl)propanoyllpjacaninyl)beancate The titla compound was prepared according to the

- procedure described in Freparation V by using sethyl 2-(4[128.5-seni-no-3-(4-ch-Horophary)) propancy]) piperatinyl)hemosta hydrochloride (2.6 g, 5.9 mml), Res-l-Fis-ON
 (Roschen) (1.8 g, 6.5 mml), Rost Oldrich) (810 mg, 5.9

 Months (1.8 g, 6.5 mml), Rost Oldrich) (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost Oldrich) (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost Oldrich) (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9

 Months (1.6 mg, 5.9 mml), Rost (810 mg, 5.9 mml), Ro
- 15 (Aldrich) (1.0 mt, 5.9 mmol). The title compound was isolated and purified by column chromatopraphy (CH₂Cl₂ with 1.59 MH₂ 2M in MeOH) (2.8 g). MS (RSI, pos. icn) m/z: 661 (MeOH). Calc'd for C₂M₂ClM₂ClM₂Cl 560.27.

PCT/US02/23926

- 111 -

Preparation XVIII

Logo

2-(4-[(2R)-2-(((3S)-2-[(text-Rutyl)oxycarbosyl](3-1,2,3,4totrahydroisoguinolyl))oarbosylanino)-3-(4chlorophenyl)propanoyl]piperasinyl)bensoic acid To a 150 nL round-bottened flank equipped with

10 magnetic attriting was added methyl 2-(4-(128)-2-((139)-2-((139)-2-((139)-2-((139)-2-((139)-2-(1

15 7.14 mod) is RO (cs. 10 ml) was added and the remotion was beened at 500 for 21 h. Norwooding to RT, the mixture was concentrated de muous and diluted with MCDe (100 ml). A 10 ml col not citric codd (25 ml) was added, the cognate layer was operated, and the aspecum layer was extracted 20 with MCDe (1025 ml). The organic layers were combined, washed with RD, and brine, finded over Major, filtered and concentrated in women to afford the title compound as a widste could 650 mg; NO (200 pc. pc. 10ml yer's 670 found.)

Calc'd for $C_{26}H_{29}ClN_6O_6\tau$ 646.26. 25

5

PCT/US02/23926

- 112 -

Preparation XIX

#-((1x)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-[4-(2nitrophenyl)piperszinyl]-2-oxosthyl)(tertbutoxy)carboxanide

- To a 500 micromal-bottomed Clask epsigned with manufactor stirring was added A-900-p-01-0-Pins-0H (5.2% g. 17.6 mm3) [Wown Ecohem). 3-[9-(dimethylamino) propyly-3-ethylcarbodinindo methiodide (10.0 g. 34 mm3) (Aldrich), and NOAT (3.7% g. 20 mm3) (Aldrich). ENN (100 ml) was added and the solution was stirred for 5 min. 3-02-
- 15 Mirophenyllpiperanine (3.5 g. 17 mmol) (Robac-Chemic) was added and the solution was entired for 7 h. The resention was diluted with BiODo (150 ml) and washed with end NaHODo, NG, and brine (7s ml each). The organic legar was collected, dried over RagsOp, fill-aved, and consentiated in
- collected, dried over Hag8Dg, fill-wred, and concentrated in 20 vacuo. MS (SSI, pos. ion) m/z: 489 (M-E), (SSI, neg. ion) m/z: 467 (M-E). Calc'd for ChHagGINgO; 488.18.

PCT/US02/23926

Preparation XX

ద్ద స్త్రీస్ ధించర్క

Fluoren-9-ylnethyl (3R)-3-(R-{(1R)-1-{(4chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-altrophenyl)piperasinyl)-2cwcethyl)carbasoyl)-1,2,3,4-tabrahydroisoquinolino-2carboylate

Preparation XXI

PCT/US02/23926

6 30 0,040 1111

Fluoren-9-yinethyl (3R)-3-(M-((1R)-2-[4-(2aninophonyl)piperasimyl)-1-(4-chlorophenyl)methyl)-2omoethyl)oarhamoyl)-1, 2, 3,4-tetrahydroisoquinoline-2oarhoxylate

20

PCT/US02/23926

- 115 -

Preparation XXII

Fluoren-9-ylmothyl (3R)-3-{N-[(1R)-1-[(4chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-

[(nethylsulfonyl)anino)phenyl)phparasinyl)-2oxoethyl)oarbamoyl)-1,2,3,4-tstrahydroisoquinoline-2carboxylate
Pluoren-9-ylmethyl (3%;-3-(%-[4]R)-1-[44-

chlorophonyl heathy; 1-2-c (4-(2-() (earthy and from)) mission jhavely) is joiner atty); 1-2-ones (b) (earthwey); 1-2, 1-2, 4-1 tetrahydrol soquino; 1-ne-2-erritoroplate was proposed from flowers-3-y-inestly); (13) -0 cir. ((13)-2-(1-1-2) and incidental proposed joiners-3-erritoroplate was proposed from flowers-3-y-inestly); 1-2-ones (13) -0 cir. ((13)-2-(1-1)) and incidental proposed joiners-3-ones (13) -0 cir. ((13)-2-(1-1)) and incidental proposed joiners-3-ones (12) one (13) one (13) one (13) one (14) one (

for Preparation III using methanesulfoxyl chloride (30 µL).

20 0.39 mmcl) and 2.6-di-tert-buryl-pyridim (80 µL). 3.6 mmcl)
(Aldrich). The crude product was concentrated in vasue and
purified by flash chromatography (800, 15% MRORs in CNyCl),
to afford the desired compound (340 mg). MS (MRI, pos. 10n)
mys 180 (MPH), (MRI, mg, 10n) mys 180 (MPH). Called for

25 C45H44ClN5O4S: 817.27.

PCT/US02/23926

- 116 -

Preparation XXIII

5 (2R)-2-Amino-3-(4-chlorophenyl)-1-[4-(2-

sitrophorylpiperasinyllipropus-1-was
Using the procedure described for the spetheris of
Immarctica NUL, (28)-2-endma-1-(4-chlorophonyl)-1-(-(2mitrophonyl)-piperasinyllipropus-1-was hydrochlorobo was
10 prepared from \$-(10)-1-(1-(chrophonyl)-1)-(3-(chrophonyl

Preparation XXIV



20

25

tert-Butyl 3-(H-((1R)-1-[(4-chlorophesyl)methyl)-2-[4-(2nitrophesyl) piperainyl)-2-oxocetyl)exchessyl)(3f)-1,2,3,4-tetrabydroisogninoline-2-carboxylate Using the procedure described for the synthesis of

Proparation V, terr-butyl 3-(N-(1E)-1-[(4-chlorophenyl)methyl)-2-[4-(2-nitrophenyl) piperazinyl]-2-

PCT/US02/23926

- 117 -

worsthyl)sertsmoyl (197-1,7.3, 4-textssylviciosopulmoilmedcationylates we prepared from (2072-daminos-1/c); chlorophemyl-1-16-(1-chlirophemyl)piperesinyl)propen-j-one pyletoble-tells (709 m.), 3 mm/l for EU of Novel-tells (700 m.), 14 mm/l, 180 (Addreck) (200 m.) 270 mm/l, and 1970 (Addreck) (200 m.), 14 mm/l, 180 content and a security of the content of the color discovering representations of the content of the color of the color (750 m.), 180 (2017, pos. 1on) m/ss (20 des 100 m.), 20 dand 20 color (750 m.), 180 (2017, pos. 1on) m/ss (20 des 100 m.), 20 dand 20 color (750 m.), 180 (2017, pos. 1on) m/ss

Example

15

((3R)(3-1,2,3,4-Tetrahydroisoquimolyl))-N-[(1E)-1-[(4dhlorophenyl)nethyl]-2-(4-(2-[(sethylsulfonyl)anino]phenyl)piperarinyl)-2-oxoethyl]carboxanide

In a 50 mL round bottomed flask equipped with magnetic 20 stirring was added fluoren 9 ylmethyl (3R) 3 [N [(1R) 1-{(4 chlorophemyl)methyl | 2-(4-(2-) [(mothyloulfomyl)meinc)phemyl)phemyl)phemyl). 2-

oxocityllenime()[-1,2,3],+'etralyycrisociteoline-2cerboxylate [460 mg. 0.200 mmol) in CD[c]; 6 mid. This solution was treated with tris(2-minoschyl) manie (250 pl., 1.4 mmol) [Aldrich) and stirred for 1.5 h. The reaction was dibated with CD[.] and weeded with brino. The crymsic layer was separated and weshed with solution phosphate buffer CD[, pl. 15.5], defiel over NgO, filtered and concentrated

PCT/US02/23926

- 118 -

in vecto. The crude product was purified by flash chromatography (SiO₇, 18 MeOi in GiGC₂₇ and to afford the desired material (150 mg). The purified commound was dissubleed in M₂O, treated with excess AcOi and lyophilized

5 to yield the ecctace salt. MS (MSI, pos. ion) m/s: 596 (MHI), (MSI, pos. ion) m/s: 594 (MHI). Calc'd for Carmi, CHLO,68: 595.70. Anal. Calc'd for Chi,CHLO,68: 595.70. Anal. Calc'd for Chi,CHLO,68: CA,68: CA,68: T,78: M, 10.53; Cl, 5.33. Found C, 58: Cl; S. 5.53 M; N, 10.57 CL, 5.49

Example

15 S-[(1R)-1-[(3,4-bichloropheny1)sethyl]-2-(4-(2-[(methylaulfony1)smino)phenyl)piperarinyl)-2oxoethyl]((1S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinblyl))-carboxanide Step 1

N-[(1R)-1-[(3,4-Dichloropheny1)methy1]-2-(4-(2-20 [(methylsulfony1)mino]pheny1)pipereminy1)-2-

omorbyll(text-intexy)carborandde was propared according to the procedure for Proparation III using institylauliney)(2-piperainylphey)lastis hydrothorida (800 mg. 2.8 mml).

#*Boo-0-1,4-dichlorophey]alanine (830 mg. 2.80 mml)

(*Peptech), DIEM (800 μl. 2.60 mml), EMC (1.66 g. 5.60 mml), EMC (1.66 g. 5.60 mml).

product was purified by flash chromatography (SiO₂, 1:1 hoxans:EtOAc) and concentrated in vacuo to afford the desired compound (1.0 g). MS (ESI, pos. icn) m/z: 571

PCT/US02/23926

- 119 -

(M+H), (ESI, meg. ion) m/s: 569 (M-H). Calc'd for CydlyClaRcOs; 570.15.

Step 2

- 5 (MB-2-Enum-s-1-6).4-dichlorophenyll-l-1-6-(2-1). [(methylnulforyllmino[phenyllpiperaniny)] propan-1-oso was propored according to the procedure for Proparation XVI using M-1(AB-1-1(3).4-dichlorophenyll)methyl]-2-4-(2-1). [(methylnulforyllmino[phenyllpiperaninyl)]-2-amosthyllforen-
- buttony/carbonanies (Step 1) (1.0 g s. 1.8 mm)) and reath MCL fit REOGC. The resulting crude material was diluted with ECOCs and washed with satd HeMOD, soln. The vapanic layer was separated, deide over EspOn, dilutered and concentrated in vacco (700 mg). MS (HEI, pos. ion) m/z: 47. UHSD, (ERI, no; ion) m/z: 490 [M:3]. Calcid for CopunicalSpins: 170.305.
- 15 neg. ion) m/z: 469 (E-H). Calc'd for C₉₉H₂₀Cl₂N_C₂S: 470.09. Anal. Calc'd for C₉₉H₂₀Cl₂N₂O₂S: C, 59.96; H, 5.13; N, 11.88; C1, 15.04. Found C, 5C.66; H. 5.14; N, 11.51; C1, 15.11.

Step 3

- 20 text-Bettyl 3-(3-(14)-1-(13,-6-titalizeropheryl)-settyl)-2-(4-(3-(usebylanifenyl) smino johenyl) joperasiryl)-2-(acceptyl) (archenyl) (35)-(2,2),4-textahyldroisequinoline-2-carboxylato was propared from (33) 2-carino 3 (3, 4 dichlorepheryl)-1-(4-(4-(chestyl) silfoxyl)-smino johenyl)-
- 25 piperariny/)propan-1-one (Otep 2) (150 mg, 0.750 mmol) according to the procedure the Preparation XIX uning Bool-rid-off (200 mg, 0.73 mmol), 1-di-dischythylamspergyl)-3-ethylcarbodinics methicaise (450 mg, 1.5 mmol), BONT (100 mg, 0.746mmol), and DNF (5 ml) (590 mg crode), BU (SEX, pon. 30 ml m/s; Ng) (MeM), USK, ng, closs) m/s; Ng (HeM), California, Ng)
- 50 ion) m/z: 730 (M+H), (ESI, neg. ion) m/z: 728 (H-H for C₁₉H₄;Cl₂N₁O₆S: 729,22.

PCT/US02/23926

- 120 -

Step 4

N-[(1R)-1-[(3,4-Dichlorophamy1)methy1]-2-(4-(2-(methylaulfomy1)mino)bhamy1)phperaximy1)-2oxoothyl]((35)(3-1,2,2,4-betrahydroinosphinoly1)) carboxamide 5 was prepared from text-buty1 3-(N-[(1R)-1-(3,4-

- dichloropheny) mathyll-2-(4-(2-) (mothylaculcoyl)mannipheny) piperazinyll-2osesthylloschemyll(30)-1.2.2,4-setrabydroisoquinoline-2carboxylatu (Supp 3) (300 mg.) seconding to the procedure for Proparation XVI. The resulting order saturals
- was di'uted with RECAc and washed with said NAWCO, soln. The organic layer was separated, dried over NayNo, filtered and consentrated in vacuo. The naterial was purified by greparative NFAC to give the title compound (477 ag) as the
- 15 TPA salt. NS (SEX, pos. ios) arX: 630 (MMH). (SEX, meg. ios) arX: 638 (M-H). Calord for C₁₈H₂(Cl₂H₃O₄S): 639.16. Aral. Calcd for C₂H₃C₂Cl₃H₃O₄S-1 SC₁H₃O₄O₄S-1 SO₅H₃O₄O₅ S(S): 7, 4.43; N, 8.54; Cl, 8.75. Found C. 89.33; H, 4.47; N, 8.54; Cl, 8.63.

20

PCT/US02/23926

- 121 -

_ . .

N-[(1R)-1-[(3,4-Dichlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperszinyl)-2oxoethyl]szetidin-3-ylcarboxamide

- Step
- 10 text-matyl 3-(mf-(13)-d-(7),4-datharcophamyl)mathyl)-2-(4-(2-[msthylexifonyl) amina jahemyl)piperaninyl)-2-(4-(2-msthylexifony)) amina jahemyl)piperaninyl-1-(4-(2-msthylexifonyl-1-(4-(2-msthylexifonyl-1-(4-(2-msthylexifonyl-1-(3-mstryl-1-(3
- 15 (Example 2, Step 2) (320 mg, 0.67 smol), according to the procedure for Preparation XIX using Boc-sertidine-3carboxylds acid (140 mg, 0.71 smol), 1-(3dimethylaminopropyl)-3-ethylamized inide methodide (400 mg, 1.20-2.10 mg/sertidine).
- 1.3 mmol), MOAT (95 mg, 0.71 mmol), and BMF (5 mL) (440 mg 20 crude). MS (ESI, pos. ion) m/z: 654 (M+H), (ESI, neg. ion) m/z: 652 (M-H). Calc'd for CyHyGlaMyClaS: 653.18.

Step 2

N=(1/2)-1-(3,4-Dichlorophomyl)mathyl)-2-(4-(2-25 [castinylandfomyl)minipilmanyl)pipmachyl)-2cocasthylandfomylyminipilmanylpipmachyl)-2cocasthylandfomyl-andfomyl-mathyl)-2-(4-(2-[casthylandfomyl)mathyl)-2-(4-(2cocasthylandfomyl)minipilmantyl)-2-(4-(2cocasthylandfomyl)minipilmantyl)-2-(4-(40 mg, 0.67 mm)l

PCT/US02/23926

- 122 -

seconding to the procedure for Proparation XVI. The resulting run'es material was full full tool in RIVI and washed with sate MeRCD, soln. The organic layer was separated, dried over RIVI, and the Generative All woose. Profitention by proparative RECE [1976 MeRCey] now the sitial compound as the RIV. Sail (10 pp. 188 [ILE], post, local and 554 [New], (101, now. non ArX 554 [New]. Calcid for Applications 555.15.

Енапр

((38)(3-1,2,3,4-Tetrahydroisoquimoly1))-8-((18)-1-[(4-15 chloropheny1)satio)]1-2-(4-(2-((methylsulfony1)satio))pheny1)piporatiny1)-2omoethy1[onyhommide

Step 1

Brillin 1-1 (14-0) company) morby [2-6 (-6)-7 (morby) and region project morby) a property of the property of the

PCT/US02/23926

- 123 -

desired compound (1.1 g). MS (ESI, pos. ion) m/z: 537 (M+H), (ESI, neg. ion) m/z: 539 (M-H). Calc'd for $C_{\rm S}|H_{\rm B}({\rm ClN}/o_b{\rm S})$: 536.15.

5 Step 2

(25)=2-Zmino-3=(4-chlorophomyl)-1-(4-(2linsthylaulfomyl)ardnolphamyl)pporardnyl)propan-1-one (1.1 g, 2.1 mmol) was prepared from the material of Step 1, according to the procedure for Freparation XVI. The

- 10 resulting crude saterial was diluted with BEOGs and weehed with satd NMECO, soln. The orenia legev was separated. dried over 18x30x, filtered, and concentrated in vacuo to afford the desired compound (823 mg). NS (881, pos. ion m/x1 427 (869), (882, mel. New) x2 33 (848). Cale'd for
- 15 C₂₉H₂ClN₁O₂S: 436.13. Anal. Calcé for C₂₉H₂₅ClN₄O₅S: C, 54.98; H, 3.77; M, 12.82; Cl, 8.11. Found C, 55.05; H, 5.82; M, 12.68

Step 3

- 20 tert-Bury (108-9-108-(108-)-1-(c-chlorophemy))methyl)-2-(4-(2-(methylaulfony)sminolphemy)lphtperasinyl)-2-(4-cocethyl)exthemyl)-1,2,3,4-tertshydrologoginoline-2-carboxylate was prepared from (208-)2-anino-3-(4-chlorophemyl)-1-(4-(2-(bershylaulfonyl))minolphemyl)-
- 25 piperasimyl)propen-1-one (Step 3) (180 mg, 0.87 mmol), according to the necessive for Freparation AII using Boo-i-Tic-ON (250 mg, 0.81 mmol), 1-(1-disochylaminopropy)1-3chylocarbodinisade markinoide (180 mg, 18 mmol), EURC (140 mg, 1.7 mmol), and EUF (25 mi). Crude material was obtained 30 in a cummitative visible and used without further
- 30 in a quantitative yield and used without further purification. MS (ESI, pos. ion) m/s: 696 (N+H), (BSI, neg. ion) m/s: 694 (M-H). Calc'd for CyHeyClMyOrS: 695.25.

PCT/US02/23926

- 124 -

ran d

 $\label{eq:continuity} $$ (33) (3-1,2,5,4-1)$ etrahydroisoquinoly 1) $$ = N-[\{1S\}-1-[\{4-chlorochenyl]\}] = 2-(4-\{2-chlorochenyl])$ $$$

[(nothyleulforyl)amino[pheryl]piperasinyl)-2-

- 5 constitylier/bussaide (60) ms. 0.86 mmc], was precared from the compound of Step 3 secondain to the procedure for Preparation XVI. The resulting crude material was distinct with EtChe and vashed with said NaHCO, soln. The organic layer was separated, dried over MaSO, filtered, and
- 15 C, 57.01; H, 5.98; M, 10.39; Cl. 5.26. Found C, 57.69; H, 5.82; N, 10.54; Cl. 5.20.

Examples 5-7

General Procedure:

- 20 (a) To 25 m. peptide vecesla were added FS-exhodiinide remin (Aryonaut Technologies) (1 meol/9) (800 mg. 0.8 mool), an Proc-protected autho acid (0.4 mmc) and (mothyleulionyl)(2-pipexatnylphenyl) amine hydrochloride (0.2 mmol) proviously free based. The vessels were
- 25 shahom for 48 h, and 78-loocycamato regim (Argonnut Toelmolories) was added to each wessel (1.78 mmol/g) (100 mg, 0.9 mmol). After shaking for 48 h, the maxure was filtered into scintilization viais containing DBAF (50 mg, 0.5 mmol) and piperdison-e-e-subscupic soft polymenine for the first fi
 - real national seconds (0.7 monly) it p. 0.7 monly and shaken for another 40 h. These reaction matures were filtered into 10 mL scittillation viels containing 85carhoddinice resin (Argonaut Technologies) (1 menl/g) (800 mg, 0.8 menl) and Noc-1-*to-03 (100 mg, 0.35 mmol).

PCT/US02/23926

- 126 -

- (b) These vials were shaken for 48 h. To each vial was added PG-iscoyanate remin (Argement Technologies) (1.76 smol/9) (1 g, 1.76 smol) and shaking continued for 48 h. The solutions were filtered, concentrated in verse, and
- 5 treated with 30% TFA in CEGU, for 1.5 h. The solvent was eliminated in vacuo, and the resulting crude products were purified by preparative HELC to yield the TFA saits of the products.

10 Example

N-[(1R)-1-[(4-bethoxypheny1)methy1]-2-(4-(2-[(methy1 mlfony1)mino]pheny1)pipera niny1)-2oxoethy1]((35)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoly1))carboxamida

NS (RSI, pos. ion) m/π : 592 (NHN), (RSI, reg. ion) m/π : 590 20 (MHH). Calc'd for $C_{31}B_{31}N_{1}O_{3}S$: 591.25.

PCT/US02/23926

- 126 -

.....

N-[(1R)-2-(4-(2-[(Methylsulfonyl)smine]phenyl)piperaninyl)-2-ono-1-([4-(trifluorosothyl)phenyl]methyl)ethyl]((38)(3-1,2,3,4-tetrehydroisoquinolyl))carboxanide

10 MS (ZSI, pos. ion) n/x: 530 (M·H), (MSI, neg. ion) n/x: 628 $|Y-H\rangle_{-}$ Calcid for $C_{12}H_{24}F_{3}H_{3}O_{4}S$: 629.23.



15

B-[(1R)-2-(4-(2-[(Methylsulfonyl)amino]phenyl)
pipermsinyl)-1-(nephthylmethyl)-2-oxoethyl]((3S)(3-1,2,3,4tetrshydroisoquinolyl))carboxanide

20

NS (ESI, pos. ion) m/z: 512 (M-H), (ESI, neg. ion) m/z: 610 (M-H). Calc'd for C_MH₂N₂O₄S: 611.26.

PCT/US02/23926

- 127 -

Examples 8-16

General Procedure: To 10 mL scincillation vials were added FG-vscbodiinide resim (Argonaut Technologics) (1 mmol/g) (400 mg, 0.4 mmol) and the appropriate Bcc protected amino 5 mid (0.2 mmol). DNY (5 ml) was added followed by a stock

- solution of (2R)-2-andro-3-(4-chlorophasy1)-1-(4-(2-)ose TFA
 [[sechtwiselforw]] and project [] propagatively propagatively propagatively and to the color of the
- min. The solutions were concentrated in vacua and the Nongracian were removed by dissoluting the oracle product in CH(G); (I mi) and adding TPA (I mi). The vials were shaken for 2 h and the solvent was removed for vector. Mean compacts 15 was particled by preparative HEMC (TWA buffer) to yield the TPA main of the desired product.

Example

20

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino)phenyl)piperasinyl)-2-oxoethyl)-2aminocetamide

25

MS (ESI, pos. ion) m/π : 494 (M+H), (ESI, neg. ion) m/π : 492 (M-H). Calc'd for $C_{23}H_{23}C1H_{2}O_4S$: 493.16.

PCT/US02/23926

- 128 -

- -

9

5
#-[(AR)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-{2[(methy1sulfomy1)mino]pheny1)piperariny1)-2comethy1]((20)(2-piperidy1))carboxamide

10 MS (ESI, pos. ion) n/z: 348 (MH), (ESI, nog. ion) n/z: 546 (MH) - Calc'd for CaHyCNSO4S: 547.20.

15

N-[{1R}-1-[(4-Chloropheny1)nethy1]-2-(4-(2-[(methy1sulfony1)anino]pheny1)piperasiny1)-2-oxoethy1]-3aminopropanamide

20

NS (ESI, pos. ion) n/s: 508 (M+H), (MSL, neg. ion) n/s: 506 (M-H). Calc'd for $C_{10}H_{10}C(10_{10}G)$, 507.17.

15

PCT/US02/23926

- 129 -

Екапріс 11

50-6

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)mino)phenyl)piporoninyl)-2-oxoethyl]-2-(methylsulfo)aoctamide

10 MS (RSI, pos. ion) m/m: 508 (MeH), (BSI, neg. ion) m/m: 506 (MeH). Culc'd for C₂₀H₂₀ClK₂C₂S: 507.17.

Example 1

30000

N-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-{2-[(methylsulfony1)mino]pheny1)piperariny1)-2-oxoethy1](2S)-2-amino-3-pheny1propananide

20

MS (ESI, pos. ion) m/m; 584 (M·H), (ESI, meg. ion) m/m; 582 (M·H). Calord for Casha(llNiOs: 583.20.

PCT/US02/23926

- 136 -

. . .

ठॅ०४०

#-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)melno)phenyl)piperuninyl)-2-oxosthyl)-4piperidylcarboxemids

10 MS (RST, pns fon) π/π : 548 (M+H), (ESI, neg. ion) π/π : 546 (N-H). Calc'd for $C_{2i}H_{2i}Cln_{2}G_{2i}$: 547.20.

F----1- 14

द्वेन्द्र

10

5

 $H=[\ (1R)-1-[\ (4-Chloropheny1) methyl]-2-(4-\{2-\{nethylsulfony1\} mino]pheny1) piperaziny1)-2-oxoethyl]\ (2S)-2-wnino-3-imidazol-4-ylpropananide$

ES (281, pos. ion) m/s: 574 (M+H), (ESI, neg. ion) m/s: 572 (N-H). Calc'd for $C_{26}H_{2}C1N_{7}O_{8}S$: 573.19.

PCT/US02/23926

- 131 -

Example 1

3-0-62

N-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-{2-[(methy1sulfony1)mino]pheny1)piperariny1)-2-omoethy1]-4minobutanemide

10 MS (MSI, pos. ion) m/r: 522 (M+H), (ESI, neg. ion) m/s: 520 (N-H). Calo'd for C₂₄H₂₆ClM₂O₄S: 521.19.

Evannia 1

15

((2R) Arctidin-2-y1)-N-[(1R)-1-[(4-chloropheny1) methyl]-2-(4-{2-[(methylsulfony1)amino]pheny1) piperariny1)-2oxocthyl]carboxamide

20

MS (ESI, pos. ion) m/z: 520 (M+H), (ESI, neg. ion) m/z: 518 (M-H). Calc'd for ChHHcClM,O4S: 519.17.

25

PCT/US02/23926

- 132 -

Examples 17-18

General Processors: To 10 mic pointfiliation visits were adobted testrafiliateophere foreful (TPD) (TROMI Inc.) (O.50 man)/2 (1978 ng. 0.12 man) isolated with the appropriate solid and 1200-2-mailton-16-c-thicalizateophus)-16-c-thicalizateophus)-16-c-thicalizateophus)-16-c-thicalizateophus)-16-c-thicalizateophus-16-c-thicalizate

Promple

15

N-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-{2-((methy1sulfony1)mino]pheny1)pipersziny1)-2-oxoethy1]indol-20 2-ylcarboxomide

MS (ESI, pos. ion) m/z: 580 (M+H), (ESI, neg. ion) m/z: 573 (M-H). Calc'd for $C_{12}H_{12}C1N_{2}O_{4}S$: 579.17.

PCT/US02/23926

- 133 -

#-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-((nethylsulfonyl)anino]phenyl)piperaninyl)-2-oxocthyl](1nethylindol-2-yl)carboxxxide

10 MS (ESI, pos. ion) m/r: 594 (N+H), (ESI, meg. ion) m/s: 592 (M-H). Calc'd for CydlyClhycgs: 593.19.

Examples 19-32

- 15 General procedure: To 10 nt scientification; vials were added PO-earbodishide resin (Argonaut Tochnologies) (1 mmol/g) (400 mg, 0.4 mmol) and the appropriate soid (0.2 mmol) in IEV (2 ml). After shaking at RF for 0.5 h, a solution of (2R)-2-embo)-4(e-shirophymy)1-(-44)
- 20 (methylaulfomyl) menolpomyl)pipszaninyl)prepartice WA neit (0.1 mm), previously free-based dissolved in 11 GEQL; 2017 was added to each vial, and the vials ever shaken for 48 h. PS-isocymants remin (Argonant Tocnologies) (1.76 mol/) (300 mg, 0.9 mm); was added to each recetion vial, 25 and shaking was continend for 48 h. The restriction were
 - 5 and shaking was continued for 48 h. The reactions were filtered and conventrated in vacuo. The crude products were purified by preparative HPLC (UPA buffor).

PCT/US02/23926

- 134 -

Pyramole 1

5
#-{(1R)-1-[(4-Chlorophonyl)nethyl)-2-(4-(2((methylsulfosyl)sminolphenyl)pipersminyl)-2-oxoethyl)(3chlorophenyl)oshboxanide

10 KS (RSI, poe. ion) m/z: 575 (N+H), (ESI, neg. ion) m/z: 573 (M-H). Calc'd for C2:H2:Cl2N;O4S: 574.12.

Evennle 2

15

N=[(18)-1-[(4-Chloropheny1)methy1)-2-(4-(2-[(methy1sulfony1)mino]pheny1)piperaniny1)-2-oxoethy1](4ohloropheny1)oarboxamide

20

MC (RSI, pos. ion) π/π : 575 (MHI), (BSI, neg. ion) π/π : 573 (M-H). Cale'd for $C_{21}H_{22}Cl_{2}H_{23}Cs$: 574.12.

PCT/US02/23926

- 135 -

. . .

6000

N-[(18)-1-[(4-Chlorophemy1)methy1]-2-(4-(2-[(nethylsulfcmy1)mino]phemy1)piperaziny1)-2-excethy1](2methylphemy1)carbonamide

10 MS (ESI, poo. ion) m/m: 555 (M:H), (ESI, neg. ion) m/m. 553 (E-H). Calc'd for CaHpgClHqOq8: 554.18.

Manager La 22

3000

15

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfomyl)mino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl](4methoxyphenyl)carboxamide

20

MS (ESI, pos. ion) m/π_1 571 (M+H), (ESI, neg. ion) m/π_1 569 (H-H). Calc'd for $C_{21}H_{21}C1N_4G_5s_1$ 570.17.

PCT/US02/23926

- 136 -

Example 2

3000

#-[(1R)-1-[(4-Chlorophamy1)methy1]-2-(4-{2[(nethy1sulfony1)mmino]phemy1)piperazimy1)-2-oxoethy1](2chlorophemy1)carboxamide

10 MS (BSI, pos. fom) m/s: 575 (M:H), (ESI, nog. ton) m/s: 573 (M-H). Calc'd for C₃; N₂; Cl₂N₃; C₄S: 574.12.

Example 24



15

%-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-{2[(methylsulfony1)anino]pheny1)piperaxiny1)-2-osoethy1](3,4dichloropheny1)carboxamide

20

MS (ESI, pos. ion) m/x: 609 (M+H). (ESI, neg. ion) m/x: 607 (M-H). Calc'd for $C_{27}E_{27}Cl_3N_{1}O_4S$: 608.08.

PCT/US02/23926

- 137 -

U-[(18)-1-[(6-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2[(methylsulfonyl)mino]phenyl)piporaninyl)-2-omoethyl][3(trifluoromethyl)phenyl]carboxamide

10 MS (ESI, pos. ion) m/s: 509 (M+H), (RSI, neg. icn) m/s: 507 (M+H). Calc'd for CysEgClF;NsOgS: 508.15.

_ . .

15

2H-Benzo[d]1,3-dioxolan-5-yl-H-[(1R)-1-[(4chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl) amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl]carboxamide

20

MS (ESI, pos. ion) m/π : 585 (M+H), (ESI, meg. ion) m/π : 583 (X-H), Calc'd for $C_{10}R_{20}CN_{10}c_{18}$: 584.15.

PCT/US02/23926

- 138 -

Example 2

3000

F-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino]phonyl)piperszinyl)-2-oxosthyl)[4-(trifluorosethyl)phonyl]carboxamide

10 NS (SSI, pos. ion) m/s: 609 (MeH), (ESI, neg. ion) m/s: 607 (F-H). Calc'd for C_{is}H₁₀ClP_{jN1}O_pS: 608.15.

Evennle 28

3000

15

#-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2[(sethylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl)-2phenylacetamide

20

NS (BSI, pos. ion) m/m; 558 (M+H), (RSI, rog. ion) m/m; 553 (M+H), Calo'd for CalmidCMAQAS: 554.15. Anal. Calcul for CalmidCMQAS: 554.15. Anal. Calcul for CalmidCMQAS: 5, 500 C. 57.77; N. 5.89; N. 9.62. Found: C. 55.11; H. 6.18; N. 9.59.

2

PCT/US02/23926

- 139 -

Example 29

ð-0-4-a

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[(nethylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl]-3pyridyloxboxamide

MS (ESI, pos. ion) m/x_1 562 (N-H), (ESI, neg. ion) m/x_1 540 10 (N-H). Celo'd for $C_{10} H_{20} C H_{20} G_{10}$; 541.16.

Example 3



15

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl)-2-(4-(2-[(nethylsulfonyl)smino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl]-2pyxidylcarboxanids

20 MS (SSI, pos. ion) m/s: 542 (M+N). (ESI, reg. ion) m/s: 540 (M-N). Calc'd for $C_{MN_{2}}(218_{5}O_{4}S)$: 541.36.

PCT/US02/23926

- 140 -

Example 31

8000

.

M-{(1R)-1-{(4-Chloropheny1)methy1}-2-(4-(2[(methy1sulfony1)minolpheny1)pipsrariny1)-2-oxoethy1)-4pyridy1carboxanide

10 ME (ESI, pos. dom) m/s: 542 (M+Hr, (ESI, neg. ton) m/s: 540 (Y-H). Calo'd for $C_1 H_{11} ClN_0 O_4 S$: 541.16.

15

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)mino]phenyl)piperaxinyl)-2-omoethyl]-2methylpropenamide

MS (ESI, pos. ion) m/m: 507 (M+H), (ESI, neg. ion) m/m: 505 (N-H). Calu'd for C₂H₃₂ClN₂O₄S: 506.18.

PCT/US02/23926

- 141 -

кишфте 33

क्रिके

H-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methyl)-2-(4-(2-[(methylsulfony1)mino]phenyl)piperaxinyl)-2-oxosthyl}-6quinolylcarboxamide

(28) -2-bain-3-(-c-tenterophuryla)-1-(4-12-tenter) and combined planetal value and washed with setal Mattio, solin. The organic layer was reparated, rich over Hajor, filtered and conservated in an according to the presente or Proposation XXI study quinciline-6-esthoglise and (240 ag. 1.40 auxil.) (According According to the proposation XXI study quinciline-6-esthoglise and (240 ag. 1.40 auxil.) (According the planetal p

30

PCT/US02/23926

- 142 -Example 34

5 H-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl)-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)mino)phenyl)piporazinyl)-2oxoethyl]aretidin-3-yloxiboxamido

Step 1

- 10 Yollowing the procedure of Freparation V. LorL-butyl 3-(M-(1RR)-1-1(4-ehlorophenyl)mothyl)-1-(4-(2-(usethylaulionyl)aminojhenyl)jipsealnyl)-2-ocothyl)carbomyl)asetidinesarbomylate was prepared from (IR)-2amino-1-(e-hünophenyl)-1-(4-2-(femblysisifonyl)-
- 15 mino)phenyl):piperaimyl):proposi-ceme FTA malt (000 mg, 0.36 mno) in DEG (1 ml), DIEA (Addrich) (0.18 mt, 1.09 mno), Dec-aseridine-3-earkomylio acid (PepPenh Corp.) (73 mg, 0.36 mno), 90Ar (Addrich) (41 mg, 0.36 mno), and DEC (65mn) (68 mg, 0.48 mno). The order has particled by flash column for the control of the particled by flash column for the column for
- 20 chromatography (silica gel, 1:1 EtüRc-hexame) to give the protected compound as an off white solid (68 mg). MS (EEI, pos. ion) m/s: 620 (M+H): (BSI. new.ion) m/s: 618 (M-H). Calo'd for C_MN_CHN_O,8: 619.22.

25 Step

Pollowing the procedure of Preparation VI, N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl]methyl]-2-[4-(2-[(methylaulfonyl)-artinolphenyl]piperasinyl)-2-ementyl]aset(din-3-yloarboxamide was prepared from text-butyl 3-(N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)]methyl) 3-(N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)]methyl)methyl

30 chlorophonyl)methyl]=2=[4={2-[(methylsulfonyl)-

PCT/US02/23926

- 143 -

enino[phenyl]pipenaninyl]-2-omostbyl]carbemoyl]asetdisecarbooylase [Step 1] (88 mg. 3.14 mms] and 1 mL of
1:1 TRA-GALD, - The crude product was purified by
proparative NDUC (TFA baffer) to afford the title compound
5 (12% asti) as a white solid (44 mg. %5 (62), pos. los) m/s:
520 (8810). Schel'd Ex ColgALD(60) 530.17.

Example 35



10

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[[methylsulfonyl)amino]phenyl)piperaxinyl)-2-oxoethyl][3-(aminomethyl)phenyl]carboxamide

15

The title compound was prepage 16 you using 3-50cprocedura described in Enough 26 by using 3-50cantinomobyl-benned acid (One-Depen Teternational Enc.) (91 mg. 3.18 mm31; "No Hittle compound, TWA malt, was included 26 as a white model (133 mg). No (1831, pos. ion: a/m; 750 (840); (EEI, mg, ion) a/m; 568 (841); Doi: lot a/m; 750 (840); (EEI, mg, ion) a/m; 568 (841); Calor'd for CathoCERAD(5 561.)?

PCT/US02/23926

- 144 -

- - -

20 g

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyi)methyi]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)anino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl]-3piperidylcarboxamide

10 The title composed was prospected according to the procedure described in Energy at My users paying this-file disorboxylic solid 1-text-boxyl water (bldshim) (02 sp. 0.35 mm3). The title composed as the TTA sail, was isolated as a white solid (3 sp. containing two disablecement, EN USE, 15 pcs. icol m/m 24 MS (MeM) (USE, nog. icol m/m 24 MS (MeM)). Calcult of the QLAGELERGE ACC.

Married World

20

N=[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-(2-[(methylsulfony1)mino]pheny1)piperariny1)-2-omosthy1](2minopheny1)cerbommide

25

PCT/US02/23926

- 145 -

The Little compound was prepared according to the procedure described in Basqle 34 by using 2-terr-bottomycentomycentodemode code (Advanced Chartwich) [55 mg, 0.5% moll). The title compound, as the VFA sait, was 5 isolated as a white soid [16 mg]. 186 [183], co. ion after 556 [801]) [1837, mos. ion after 546 [801]]

Manager 2 at 2

10

#-[(1R)-1-[(4-Chlorophery1)methy1]-2-(4-(2[(methylsulfony1)mino]pheny1)piperariny1)-2-oxoethy1](115 methyl(2-piperidyl))carboxamide

Step 1

tert=Butyl 2={N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-

- 20 oscetlyk)osthemcy()piparidinecarboxylate was prepared according to the procedure described in respective V by using piparidine-1,2-dirachoxylic acid 1-text-butyl seter (Addrich) (62 mg. 0.36 mc) and (28)-2-tainn-3-(4-chlorephenyl)-1-(4-(2-(tratyl)pail tops)).
- 25 amino)phenyl)piperszinyl)propan-1-ono. The desired compound was isolated as a white solid (106 mg). NS (ESI, pos. ion) m/s: 640 (MHE); (MSI, neg. ion) m/s: 646 (M-H). Calc'd for Cwincibsos; 647.25.

PCT/US02/23926

- 146 -

Step 2

H-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)nethyl]-2-(1-{2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperatinyl)-2-oxoethyl)-2piperidylcarboxamide, trifluoroacetate was prepared

- 5 coording to the procedure described in Francistics VI by using terr-butyl 2-(B-[(1R)-1-[(e-chlorophesyl) methyl)-2-(4-(2-(bestprisollowy)lasdinolphesyl) piperasinyl)-2oxocutyl(markenyl)piperkinocarboxylate (Step 1). The crude naterial was used directly in the next step without
- 10 further purification. MS (ESI, pos. ion) m/z: 548 (M+H); (ESI, nog. ion) m/z: 546 (M-H). Calc'd for Cheb;clle;Gus: 547.20.

Step 3

- 35 % a reund-bettend flank easipped with magnetic midring was kalled 20-(120)-1-((d-uhicopismy)msthyl)-2-(d-(2-(msinylauflowy)msino)phanyl)pigensinyl)-2-conesthyl, lapiperidylcarboxande, triflucroscortet (Step 2) (0-16 msl), ClRCB(DGI d. mb. and JDM, Oldrichi) (0.0 sm. 3.32 msol).
- 20 Termaldehyde (Aldrich, 378 agmenus soin) (0.03 mt, 0.33 mtol) was added to the reaction mature, followed by Healt(Ohe), (Aldrich Chestoal Company) (52 ms, 0.25 smol), and the reaction mixture was stirred at ET 18 h. The nixture was diluted with Oh(Ct), and the organic solution
- 25 was weshed with each NABCO, and beine. The organic layer was dried over AmpBOs, filtered and commentrated in words. The crush predict was purified by flash column chromatography (slifer eq.), 9:39 BecH-CHGC1) to give N-(100)-1 (d-ch-Encyphopy) methyl 2-ch (-f2-
- 20 (methylaulronyl)amino)bemnylpiperaminyl)-2-oxoeinyl(-[-] methyl(2-piperidyl))ombomadde as a white solid. (71 mg) (two dastorecomes). MS (EMI, pos. dom) n/m; 552 (MHH); (EMI, meg. ion) m/m; 560 (MHH). Calord for CydlyclHeOds; 561.22.

PCT/US02/23926

- 147 -

#-[(18)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-(2[(nethy1sulfony1)minolpheny1)piperaxiny1)-2-oxoothy1](1nethy1(4-piperidy1)) carboxamide

The title compound was prepared according to the procedure of momple 30 by using piperdition-1.4-distance/te acid momo-revi-buly) west, (Addrich) (62 mg, 0.15 mea). The title compound was isolated as a white solid (50 mg). MS (MSI, pos. icon)/s; 562 (NH)); (RSI, meg. icon) a/s; 560 (NH); Calerd for Complexible) 581.22.

Fermole 4

20
#-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2[(methylsulfonyl)mino]phenyl)piperaminyl)-2-omoethyl]-3(dimethylmmino)propamanide

The title compound was prepared according to the procedure of Example 40 by uning 3-test-butoxycarbony aminopropionic acid (Novabiochem). The title compound was isolated as a white solid. MS (ESI, pos. ico) a/z: 536

PCT/US02/23926

- 148 -

(H+H); (RSX, neg. ion) m/z: 534 (N-H). Calc'd for $C_{23}H_{13}CIN_{1}O_{8}S$: 535.20.

Person la 4

(2R)-3-(4-Chlorophenyl)-1-(4-(2-[(nethylsulfonyl)smino]phenyl)piperazinyl)-2-[bensylsmino]propan-1-one

10

vacuo to afford the desired product as a white solid (130 mg). NS (827, pos. ico) m/r: \$27 (MHM); 28 (827, nog. ico) 25 m/r: \$27 (MHM); 28 (827, nog. ico) 25 m/r: \$25 (MHM). Calcd for C_eN_CULM_AS \$96.18. Amal. Calcd for C_NM_CULM_AS \$1.1 MCl. 0.5Ngo: C, 55.59; N, 5.86; N, 9.60; Cl. 12.76. Found: C, 55.91; N, 5.61; N, 9.33; Cl. 12.93.

PCT/US02/23926

- 149 -

Example 42

4050t

5 (2R)-2-({{4-(Dimethylamino)phenyl]methyl}amino}-3-{4chlorophenyl}-2-{4-(2-[methylamifonyl)amino}phenyl)piperaxinyl)propan-1-one

Pollowing the procedure of Excepts 38, Step 5, (28)-2(((4-clase)yadmino)phary)-pharino)-(-d-chirosphary)-)
1-((-2-((u-chy)amino)-phary))phperaniny))propantous was proposed from (20)-2-maino-)-(d-chirosphary)-1-(-(2-(u-chy)aminoy))-aminophary)-(d-chirosphary))-1-(-(2-(u-chy)aminoy))-aminophary)-pharins-(u))
1-(2-(u-chy)aminoy)-aminophary)-pharins-(u))propantous-decomposed (2-(u-chy)aminophary)-pharins-(u))
1-(u-chy)aminophary)

MantiOsc); Naidrichi (340 mg. L. 6 mmal). The desired compound was purified by preparative TLC (60% Namans. 38% CNCL), and CN IN MS in MeORN, and treated with a soln of EtCL sett with NCL. The precipitate (MCI self) which formed two mattered and dried in vacuo to actroot the desired

20 was filtered and dried in vacuo to afford the decired product as a white solid (75 mg). MS (ESI, pos. ion) m/z: 570 (H+H); MS (ESI, neg. ion) m/z: 568 (H-H). Calc'd for CyNy,CHMcO;8: 569.22.

25 Bernol

PCT/US02/23926

- 150 -

(2R)-3-(4-Chlorophenyl)-1-(4-{2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperarinyl)-2-[(2pyridylmethyl)amino]propan-1-ome

Pollowing the procedure of Example 38, Step 3, (2R)-3- $(4-chlorophory1)-1-(4-\{2-\{(methylsulfony1)-amino\}phony1)$ piperaziny1)-2-{(2-pyridylmethyl)amino}-propan-1-one was prepared from (2R)-2-amino-3-(4-chlorophenyl)-1-(4-(2-10 [(methylsulfonyl) amino)phonyl) piperaxinyl)propen-1-one TFA selt (0.6 g, 1.1 mmol) in CLCM_Cl_Cl (10 mL), 2-pyridine carboxaldehyde (Aldrich) (C.1 mL, 1.1 mmol) and HaBH(CRC); (Aldrich) (340 mg, 1.5 mmol). The desired compound was purified by preparative TLC (60% Hoxano, 38% CH2Cl2, and 2% 15 2N HMs in MeOH), and treated with a soin of EtOAc satd with NCL. The precipitate (HCl salt) which formed was filtered and dried in vacuo to afford the degined product as a white solid (102 mg). MS (ESI, pos. ion) m/z: 528 (N+H); MS (ESI, nog. ion) m/z: 526 (M-H). Calc'd for CathaclNaOaS: 527.18. 20 Anal. Calcd for C14H10ClN6O18+1.8H2O+2.6 HCl: C, 47.66; H, 5.57: N. 10.69: Cl. 19.48. Found: C. 47.59: H. 5.62: N.

25

10.4; Cl. 19.47.

goko

(2R) =3-(4-Chlorophenyl)=2-([(4-chlorophenyl)methyl]amino)= 1-(4-(2-[(methyl sulfonyl) amino]phenyl)piperazinyl)propen-

PCT/US02/23926

- 151 -

Pollowing the procedure of Example 38, Stop 3, (28)-3-(4-chlorophenyl)-2-([(4-chlorophenyl)methyl] amino)-1-(4-(2-((methyl sulfonyl)anino]phenyl) piperaxinyl)propan-1-one was prepared from (2R)-2-amino-3-(4-chlorophenyl)-1-(4-[2-

5 ((methylsulfomyl) amino|phenyl) piperazinyl)propon-1-one TFA sult (0.6 g, 1.1 mmol) in ClCH2Cl2Cl (10 mL), 4chlorobenzaldehyde (Aldrich) (270 mg. 1.40 mmol) and NaBH(CAc); (Aldrich) (340 mg, 1.5 mmol). The desired compound was purified by preparative TLC (60% Hexane, 38% 10 CH_2Cl_3 , and 20 2N NH₃ in NeCH), and treated with a solm of StDAc satd with HCl. A precipitate formed (HCl salt), was filtered and dried in verue to afford the desired product as a white solid (80 mg, 12%) MS (RST, pos. ion) m/s: 561 (M+H); MS (ESI, nog. ion) m/s: 559 (M-H). Calc'd for

Example 45

20

15 ConEasClaNaOaS: 560.14.

(2E)-2-{[((2E)-Pyrrolidin-2-yl)methyl]amino}-3-(4chlorophonyl)-1-(4-{2-[(methyl sulfonyl)amino]phonyl)piperaminy1)propan-1-one Following the procedure of Example 38, Step 3, (22)-2-

- $\label{eq:continuous} \ensuremath{\texttt{(((2R)-gyrrolidin-2-yl)methyl)anino)-3-(4-chlorophenyl)-1-}}$ (4-{2-(methylsulfonyl)amino)phenyl) piperazinyl)propan-1one was prepared from (2R)-2-amino-3-(4-chlorophenyl)-1-(4-{2-[(methy)sulfcnyl)-amino|phemyl)piperazinyl)propan-1-one 30 TFA salt (0.6 g, 1.1 mmol) in ClCE_Cl_Cl (10 mL), B-Boo-L-
- prolinel (Aldrich) (280 mg. 1.4 mmol), and NaBH(OAc);

PCT/US02/23926

- 152 -

(Aldrich) (346 mg - 1.9 mol). The desired compound (TTA salit was purified by proparative NTC (509 Nexure, 356 CN)(24, and 24 NM, is health, followed by proparative NTC (TTA buffer) yielding a white solid (14.8 mg). MS (SSI, 5 so. ion) nfs:55 (MHM) NS (SSI, sog. ion) nfs:55 (MHM) NS (SSI, sog. ion) nfs:515 (MHM).

Example .

(2E)-3-(4-Chlorophenyl)-2-[(indo1-2-ylmethyl)amino]-1-(4-{2-[(methylsulfonyl) amino]phenyl)piperaminyl)propan-1-ome

Tailloading the proceedure of Rougaio 36, Roup 2, (22)-3-(4-discreptionsy): 2-2 (indust-1-yimasty)) satisfy): a siminol-1-(4-CC-1 Hoselpy) satisfy) satisfy): a siminol-1-(4-CC-1 Hoselpy): a siminol-1-(4-CC-1 Hoselpy)

PCT/US02/23926

- 153 -Example 47

o'g'at

- 5 N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[(methylsulfooyl)amino]phenyl) piperazinyl)-2-oxoethyl] -3-[(4-chlorophenyl)amino] pxopanamida
- Following the procedure of Preparation V, N-f(1N)-1-0 (14-biloropheny) imbhy31-2-(4-f2-[methy3mifony))salmo[pheny) ipperainy)-2-cocoeby31-2-1-(4chloropheny) imbiperamentée was prepared from (281-2animo-1-(4-chloropheny)-1-(4-f2-(1-methy3mifony)-1-
- erico)phenol pipercaino)prepara-1-eres VIS ant: ICOO ps. 0.15 moli in City (4. Gai) LIME (0.12 min, 5.6 feath). 3-(4. de).

 smoli in City (4. Gai) LIME (0.12 min, 6.6 feath). 3-(4. de)
 chlorosatilio)-propojenic anid Obsybridge) (66 mp. 0.33 mol). 50% (0.12 mol) (30 mp. 0.58 mol). 30% (0.12 mol) and DC (0.14drich) (130 mp. 0.68 mol). 30% (0.15 mol) and DC (2.14drich) (130 mp. 0.68 mol). 30% (0.15 mol) and 20 Min, in 20 Min, in

616 (H-H). Calc'd for C23H33Cl2NgO4S: 617.16.

PCT/US02/23926

N-[(18)-1-[(4-Chlorophenyl)nethyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperaminyl)othyl]((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))oarboxamide

10 Step 1

To a round-hottomed flask equipped with stirring was added (ARM-(1-(d-chlorobemsyl)-2-(d-(2-methyls.ifomyl-aminophemyl)-psperarin-1-yl]-2-com-chylyl-carbanic acid tert-butyl ester (3.0 g, 5.59 mmol) and THF (6 mL). AlHg

- 15 (prepared according to the method of H. C. Brown and N. Yoos. J. Am. Chem. Soc., J. 1869, 99. 2927) (28 E. J. 37 NM.) was added to the reaction mixture drop-wise, and the resoltion mixture was attreed at Kr for 2 h. The organic layer was washed with and equocon NSSTO, soin, Aried over
- 20 NaSQ. filtered and concentrated for warso. The residue was tracted with each of Rocke state with MCL. The presipitate was filtered and dried for warso to afford (2-(e-[(2R)-2-amino-1-(e-chlorophasyl)propyl)priparadyl)priparyl) motivorativoyl-asine hydrochiorice (RCI sait) as a white
- 25 solid (2.8 g). MS (EST, pos. ios) m/m: 423 (M+E); MS (EST, neg. ion) m/s: 421 (N-H). Calc'd for C₂₀E₂₇ClE₄O₂S: 422.15.

Step

Following the procedure of Preparation V, N=[{1R}-1-[(4-30 chlorophesyl)nethyl]-2-(4-{2-[(methylsulfonyl)

PCT/US02/23926

- 155 -

aninojphemyjjpiperaninyjjethyji(15)(3-1-2,3,4terra)vyteriopytnojyjethyminojperaninyjethyminojet

much), 30-2-12-00 (Bedmen) (357 mg, 1.4 max), 1800 mg, (1.4 max), 1800 mg, (1.4 max), 1800 mg, (1.4 max), 1800 mg, (1.8 max),

Example 45

15



(2R)-2-{[((3S)(3-(1,2,3,4-Tetrahydroixoguinoly1)]methyl]anino)-3-(4-chloro phenyl)-1-(4-(2-((methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)propan-1-one

Step 1

To a round-bottomed flask equipped with stirring was added Boc-L-Tic-OH (Bachom) (1 g, 3.6 mmol) and CH₂Cl₂ (20 mL), 25 followed by THA (0.5 mL, 3.6 mmol) and N,O-

directly/bytesoyleathe bytesohole(de. The reaction mixture was cooled to 0°C, 200 (690 ng. 3.5 mmol) and MSST (550 ng. 3.6 mmol) were added, and the reaction mixture was stirred at °C' for 1 b then at no fer 18h. The organic layer was always was believed to 100 mmol and 100 mmo

PCT/US02/23926

- 156 -

varue to afford a colorless oil. Into a round bettened flask equipped with magnetic stirring, was added the oil dissolved in 8650 (15 mm), and the flask was cooled to -78 °C. Lählig (LK in 8650, Aldetch) (3.2 mm, 3.2 mmol) was

- 5 added, and after 30 min the reaction was warmed to MT. The organic layer was washed with 0.5H RCI, eard 3mHCO, and brine. After depine the organic layer over IMASO, it was filtered and concentrated for wome to efford (18) White-1.2.3.4-thringhologoalphine-3-carbidoping as a coloriess
- 10 oil (588 mg).

Step :

Following the procedure of Resuple 33. Step 3. (2R-2-([(439) [6-12, 3, 4-tetraligedoscoption)) methyll-methyl

ptpcraximyl propent-l-one TTA salt (0.52 g. 0.54 msol) in ClGS_CEG1 (10 mL), (35) = 10c-1, 2.3,420 tetrahydrologuinoins-l-oerbaidekyde (310 mg, 1.2 msol), and MaBH(GAc); (Aldrich) (35) mg, 1.70 msol). The desired corporad was purified by preparative TUC (600 becsme, 380

CNpCis, and 28 km NN; in MeGDT; followed by preparative NECC (19th hiffer) to afford the desired material (19th self) as 25 white solid (195 mg): MS (1821, pee, ion) m/s: 580 (NHI); MS (NH

PCT/US02/23926

- 157 --

- (2R)-2-[(2H, 2H-Benso[3,4-e]1,4-dicstin-6-ylmethyl)amino]-3-(4-chlorophenyl)-1-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)pipexasinyl)propan-1-one
- 10 Polloding the procedure of Exemple 35, Step 3, (28)-2-(2E, 32-beans 3, 4-ol., 4-dioxin-6-ylamsty) - minoj-3- (4chloropheny)-1-(4-(2-(methylsalfony))-embojbemy)piporariny)propar-1-one wes prepared from (28)-2-anino-3-(4-chloropheny)-1-(4-2)
- 15 [certhylmalforyllamino]phrtyllpipraziryllpropensioner TFA anti- (6.6 g. 1.1 zeol) in Clinic(cell; 1.0 mis, 1.4 etc. bearanticomness-curbonaldebyde (Aldrich) (104 mg, 1.12 mon) and frank (Cole) (Aldrich) (343 mg, 1.6 mon). In the desired oceputad wesp particled by preparative TLC (60% Reconce, 38%).
- 20 Ch(Cl₂, and 20 CM ND, in ReCUI: and treated with a soln of RECNA each with HCC. The precipitate which formed was filtered and dried in varue to afford the title compound (MCI salt) as a white solid (350 mg). MC (ECT, pos. Jean) arX: 555 (40%); MC (857, neg. jean) mY: 555 (40%); MC (857,

PCT/US02/23926

- 158 -

H-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl) pipersninyl)=2-omoethyl] [((2R)pyrrolidin-2-yl)methoxy]carboxemide

To a round-bottomed flask equipped with stirring was 10 added Boc-D-prolinol (Aldrich) (46 mg, 0.23 mmol) and CH2Cl2 (1 mL), and the reaction flask was cooled to $-23\,^{\circ}\text{C}$. A soln of triphosgene (Avocado) (30 mg, 0.1 mmol) in CHgCl2 (0.5 mL) was added drop-wise followed by DIRA (0.040 mL. 0.230 mmol). The reaction mixture was stirred at 0°C for 4 h, at RT for 15 16 h, and then at reflux for 1.5 h. The reaction mixture was concentrated in vacuo. This was then stirred with (2R) -

2-amino-3-(4-chloropheny1)-1-(4-(2-[(methylsulfonyl)amino[phanyl]piperaziny_)propan-1-one TFA salt (200 mg, 0.36 mmol) and DIEA (0.34 mL, 2.0 mmol) in 20 CE2C.2 (1.5 mL) for 18 h. The organic layer was washed with

- 10% citric acid, dried over NagSO4, filtered and concentrated in vacuo to afford a yellow oil. The Box protecting group was removed by treating the compound with a solm of 50% TWA in CH_2Cl_2 (2 mL) for 2 h. The desired
- 25 compound was purified by preparative TLC (60% hexans, 38% $\text{CH}_2\text{CH}_2, \text{ and } 2\text{ N} \text{ EE}_2 \text{ in MeOH)}$, followed by preparative HPLC to afford the TFA salt as a white solid (10 mg). MS (REI, pos. ion) m/s: 564 (M+H); MS (RSI, neg. ion) m/s: 562 (K-H). Calc'd for C16M14ClN4O18: 563.20.

PCT/US02/23926

~ 159 ~

BARREDIO 52

N=[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-(2-[(methylculfony1)minolpheny1) piperaxiny1)-2-oxoethy1] (3aminopropoxy)carboxamide

Policeting the procedure of Enemyle S1. No [Lin-]-[(s-10 chlorophony)] nothy,]-2-(s-(2-[cochy]-walfony)]-amino]
phony) phores in wil-2-cocochy, [(3-minoproposy)]
carboxentido, was prepared from N. (8-hydroxypropy)]-carboxic
acid fort-outly] oster (Aldrico) 140 mg. 0.249 mmol1,
triphosomo (Nocodo) (30 mg. 0.1 mmol), DIEA (0.640 mL.

15 0.28 mm), CMP1-tember-1(e-bhierophugh):1-ic-16-15-(nethyunicup) assunichpump); juvenzingly pages-1-men TPA raiks (200 mg, 0.55 mm)), and serve TPA (0.34 mi, 2.6 mm). The Boso publicating yeaps we recoved by travelled with a soin of 50 cMs. In ChClg (2 mi) for 2 h. The error protect was purificately preparative TPG blackson, 300 CHG; and 20 22 Mg, in ModO) and then by proparative EPG (TPA before) to Afficient the interception of the action of the travelled protection of the control of the co

PCT/US02/23926

- 160 -

Example 53

~gog

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)mmino]phenyl) piperazinyl)-2-oxoethyl][(3aminopropyl)amino]carbomamide

- 10 Following the procedure of Enemple St, M-(128-1-) (dchilur opinsy) is mithyl; -2-(4-(2-(methylmulfory)) mrinolphomyl hyperatinyl-2-oncethyl [16mrinopropyl) mrinolearboxando, TM, smit was prepared from triphospen (Woods Chemical Company) (dS mg. C.152 med).
- 18 180 Seminos-1-(-chalcrophuryl)-:-(-t-(-t)-chalcrophuryl)-:-(-t-(-t)-chalcrophuryl)-charactely)-(-propent-less) Physical (100 mg · 0.36 rmcl), pilm (0.35 min · 0.316 mmol), and tert-butyl-t-0.3-min (orgony)-leadment (Addrid in Commun) (9 mg · 0.85 mol). The Bos protection group was 20 semwed by transing the compound with a colo of 500 ETA and ChG.(-t) (2 mg · 0.85 mol). The Bos protection group was 20 semwed by transing the compound with a colo of 500 ETA and ChG.(-t) (2 mg · 0.85 mol). Seminor for view and colored to 20 mg · 0.85 mol).
- McGN afforded 990 pure compound. This wes further purified by proparative NFUC (TPA butter) to afford the title compound (TPA soli; ea a white solid (10 mg). MS (ESI, pos. icn) m/x: 537 (MHH; MS (ESI, meg. icn) m/xr 555 (H-H). Calcul for Cullysinkey5: 552.20.

PCT/US02/23926

- 161 -

Example 54

#-[(12)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2[(methylsulfonyl)anino]phenyl) piperaxinyl)-2-oxoethyl]
[(4-piperidylmethyl)amino]carboxamide

- No. Following the procedure of Rosepie S1. N-{(LR)-1-(L-chicrophenyi)methyl.1-2-(4-;2-[sethylsulinyi) asino pienyi) piperaxinyi1-2-oxostbyl [(4-piperdoyl-methyl kanio) osrboxanide, was prepared from triphogene (Avocado Chemical Company) (45 ng. 0.152 mol.) (20) 2-2-amico-3-(4-
- 15 ohlorophenyll-1-(4-(2-[centhylaniforey)]aminophenyllpiparasiny);propen-1-one SFA anh (206 mg. 8.36 men), DTPA (0.32 ml., 6.916 men), and 4-(mainomblyh)-1-800-piperidine (Aldrich Gundon) Company) (118 mg., 0.55 men). The Sec protecting group was removed.
- 20 by treating the compound with a wolf of 50 TPA and CapCly [2 mi) for 2 h. The organic solvent was removed in vacuo to give the desired product. Proparative TEC parification with 60% Hexamo, 33% CApCly and 5% 2M MB, in Medi afforded 50% piece compound. This was Earther parificle by propersalve
- 25 NELC (TFA buffer) to afford the title compound (TFA salt) as a white solid (10 mg). MS (ESI, pos. ion) m/s: 577 (N+H); MS (ESI, neg. ion) m/s: 575 (M-H). Calo'd for C₂M₂CIM₂O₂S: 576.23.

PCT/US02/23926

- 162 -

~~dod

5 N-[(18)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(nethylsulfonyl)mino]pbenyl) piperasinyl)-2-oxoethyl]([2-(methylsulfon) ethyl]mino]carboxamide

Wollowing the procedure of Example 31, N=([12]-1-[14-10 chlorophemy]:methyl=2-[4-2-[(methylmitemy]mathoplemy])impermintyl) -concepthyl([2-(methylemino) ethyl]methop carbonumide was propared from triphospene (Avoendo Chemical Company) (45 mg. 0.152 mml), N=(14)-(1-(4-chlorophemy)-methyl]-2-(4-(4-chlorophemy)-methyl)-2-(4-(4-chlorophemy)-methyl)-2-(4-(4-chlorophemy)-methyl)-2-(4-4-chlorophemy)

PCT/US02/23926

- 163 -

[meshylaulfoxy] sainolphenyl] piperaxinyl)-2-coosethyl]-{[2centylaminojethyl]-emino-partocanide (20g. p. 35 mesh), plik; [C.33 mb, 0.916 mesh), h-Boo-M-methylathylamediamins (Astatoch Inc.) (96 mg, 0.55 mesh). The Boc protecting group was removed by treating rompound with a sciln of 509

5 crops was removed by treating compound with a scin of 50% ITA and CO(1/2) C main for 2 A The organic modification was removed in vacuo to give the desired product. Preparative MAC priffication with COO Names. 35% CO(1/2, and 35 MH MH) in MAC in ifforded 50 types compound. This was farther purifical CO by preparative MAC COTA Daffee) to afford the title compound (TEV mailt as a without modified Day N. SCRT, pos. ioun MAX: 507 GH/H; ME (EET, mos. Loca MAX: 507 GH/H; ME (EET, mos. Loca MAX: 507 GH/H; ME (EET, mos. Loca MAX: 507 GH/H; MAX (EET, mos. Loca MAX: 507 GH/H; MAX: 50

15 Example

و ما ما ما ما ما

W-[(iR)-i-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-20 [methyl(methylsulfonyl)mnino]phenyl)piperasinyl)-2oxoethyl]-3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolylcarboxamide

Step

In a 100 mL round bettermed Llask equipped with magnetic stirting was added text-butyl 4-(1 (nothylas/Long)) - minolylmsyll-piperasinosenbodylate (Preparation III) (692 ng, 1.947 mmol) and 1809 (5 ng). After stirting 5 nin, NaN 1600 oil disperation) (100 ng, 2.9 mmol) Addrich) in 1809 (10 ng) was added. The reaction was stirred 20 min, them

PCT/US02/23926

- 164 -

iedomerhame (190 µl. 3.05 mmol) (Aldrich) was added via syringe. After milrring 2.5 h. the resolion was diluted with 150 ml. NLONG and washed 75 ml earl, said NACO, NG, 10% NANCO, and brine. The organic layer was separated,

- 10% MaRCO₂ and brine. The organic layer was separated, dried over Na₂SO₄, filtered and concentrated in varue to give text-butyl 4-(2-
 - [sethy: inethylsulfomyl)amino|phenyl]pipersyine-carboxylate 1700 mg). MS (ESY, pos.ion) m/s: 370(MHB), (ESY, neg.ion) m/s: 368 (M-E). Calc'd for C₃:H₂Nb₃S: 369.48

Step 2

test-Tutyl 4-(2 |mathyl(methylsulfonyl)smino(phenyl) piperasimerarboxylate (Step 1) (700 mg, 1.9 mml) was stirrod with 25 m. of 102 satel Book. The resulting crude 15 material was diluted with Brone and washed with a satel

- 5 material was diluted with PROMe and washed with a setd NARDO, soin. The organic layer was separated, drawd over NaNKE, filtered and concentrated in vacous. This seterial was treated with PIEM (400 ML 2.295 mm/l), Nov-pcli-PEM-06 (672 ag. 2.241 mm/l), 1-0-desetylaninpoppyl)-3
- 20 etylearhodifiside methicide (1.25 g, 4.205 mmol), NCAC (340 mg, 2.535 mmol), and DEF (15 ml) according to the procedure for proparation XIX. The crude natural was purified by flash chromatography (8(0g, 1.511 hosensitton)) to yield H-IGHD-1-I(-collorphaphy) methyl]-2-(-f-lorethyl-1-f).
- 25 (methyl milfonyl) amino] phenyl) pipermzinyl) -2-oxoethyl]-(cmrt-butoxy) carboxanide (327 mg). NS (SSI, pos. jon) m/m; 551 (M+H), (BSI, pog. jon) m/m; 549 (M-H). Calc'd for Cublcollogos; 551.10.

30 Step

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[nvetnyl-(methyl)mulfenyl)minojphenyl)piporeninyl)-2-exceptyl]--(test-bitoxy)earboxnnide (Step 2) (327 mg. 0.593 mmol) was stirred with 25 ml of BCl and REOM: The resulting crude

PCT/US02/23926

- 165 -

- naturall was diluted with ZtONc and washed with a said NASCO, solm The organic layer was separated, dried over NasSO, filtered and concentrated in vacuo. This material was treated with DNIA (115 pl., 0.600 pmc).), Noc-1-716-08
- 5 (167 wg, 0.602 wmol), 1-(1-distributedinopeopyl)-jethylcarbodizinde sethiodide 500 mg, 1.60 mmol), and HOAT (89 wg, 0.727 mmol) seconding to the procedure for proparation XXX. The crude was purified by [lash chromatography (500, 100 NCDA fr 500.25) and concentrated
- 10 in wenne to yield terr-busyl 3-(8-(100-1-[46-chlorephenyl)henbyl-12-(4-(2-mothyl-mothyl-10-d)henbyl-19-(4-(2-mothyl-mothyl-mothyl-1-2-mothyl-mothyl-1-2-mothyl-
- 15 (BSI, neg. ion) m/π: 708 (H-H). Cale'd for C_MH₄ClH₂C_SS: 710.28.

Step 4

- $\label{eq:width} $$ M \ \{\{1R\}-1-\{\{4-Chlorophenyl\} nethyl\}-2-\{4-\{2-\{methyl-20\} (nethyl sulfonyl\} neino\}phenyl\} piperarinyl\}-2-oxoethyl\}-3-$
- 1,2,3,4-betraphyrica optionally parameters; re-accounty 1924
 according to the procedure for Preparation XVI text-butyl 3(A-[1,17]-1-[4-chlorophemyl)methyl)-2-(4-[2[methyl (methyl mulforpy) mulforp) phemyl)phemylyl)-2-
- 25 concettyl(acchescy)-1,2,3,4-terishydrolsoquinoline-2cerbryylatn [220 mg. 0.310 mgl). The crude material was purified by preparative NHCC [VM buffet; bo afford N-([MM-1-[(4-chloropheny])methyl)-2-[4-(2] [methyl sentifyatif conyl hamio phenyl)piperasinyl)-2-
- 30 excethyl)-3-1,2,3,4-tetrahydroisequinolylcarboxamide as the TFR salt (30 mg). MS (ESI, pos. ion) m/s: 610 (H:H), (ESI, neg. ion) m/s: 608 (H:H). Calc'd for CyllyCIMpOS 609. Amal. Calcd for CyllyCIMpOS-CHRyby-ZHgO: C, 52.14: N, 5.44;

PCT/US02/23926

- 166 -

Cl. 4.66; F. 7.50; N. 9.21; O. 16 84; S. 4.22. Found C. 52.51; H. 5.10; N. 8.85.

Example 5

.

H-[(1R)-2-(4-(2-[(2-Aminoethyl)(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperarinyl)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-

10 oxosthyl]((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoguinolyl)) carbonamide

Following the procedure for the synthesis of Example 38, Step 3, (without DERA), tert-Eutyl 3-(M-((1R)-2-(4-(2-((2-

15 [(tert-butoxy|carbonylandno]ethyl)emino)phenyl]piperaninyl)-[-(4-chlorophenyl)nethyl]-2-oxoethyl)carbemoyl](39]-1,2,3,4-tetrahydroisequinoline-2-carboxylate
was propered from teyt-butyl 3-(3-(4-(18)-2-(6-(2-

- aninophemy) piperasimyl]-1-1;(-d-mlorophamyl)-nesthyl)-2omosebyl) parkenomyl (1981,-2, 3, 4-tertalydroclosquincible)-2carborvlate (633 mg, 1.024 mmbl), (Preparation LX) cerrbuyl-N-(2-omostbyl)-exchance (179 mg, 1.356 mmbl) (Addrich) and Messil (Most, 130 mg, 1.575 mmbl) (Addrich).
- The compound was purified by Elash Chromatography, (810₂, 25 21 becomes included and concentrated in vence yielding (578 rgl. 826 (8021, pea. ios) n/s; 761 (847), (8223, nea. ios) n/s; 761 (847), (8233, nea. ios) n/s; 759 (8-43), Chai'd for Caligo(Rhyle 750.35, Zanl. Chai'd for Caligo(Rhyle) 750.15, 442; N, 74.3 N, 10.25; Cl. 4.35, Found C, 62.96; N, 7,14; N, 10.26; Cl.
- 30 4.0G.

PCT/US02/23926

- 167 -

....

text-Buty1 3-[H={(1R)-2-(4-[2-((2-{(text-butoxy)
carbonylamino}ethyl](methylsulfonyl)amino)phenyl]

- 5 pipocarinyl)-1-[(-chlorophewyl)nethyl)-2-exocethyl)carbanoyl)(38-1,23,4-tetrabydroinogainoline-2-earbanylato was prepared seconding to the procedure for Preparation III uning tear-banyl 3-[F-([18)-2-(4-[2-([corrbuttop)-caromylambol-levil)nethol-phemyl physmacinyl)-1-((4buttop)-caromylambol-levil)nethol-phemyl physmacinyl)-1-((4-
- 10 ohlorophenyl methyl 1-2-oncestyll oracamoyl (09)-1,2.3,4-tetrahydroisoguinoline-2-carboxylate (Step 1) (370 mg, 0.45 mmol), methanesulfonyl chloride (4 ml, 0.330 mmol), pyriddiae (40 pl, 0.455 mmol), DMA* (ost.), and CORCORGI (15 ml). The crude moterial was purified by flash
- 15 chromatography, (SLO₂, 1:1 hexame:EtOAc) to afford the desired meterial (155 mg). MS (EEI, pos. Aco) n/x: 839 (N+H), (ESI, neg. ico) n/x: 837 (N-H). Calc'd for CallsCollagos: 839-44.

20 Step 3

tert-sutvl 3-[n-((lM)-2-(4-[2-((2-[(tert-butoxy)
carbonylemino)ctpvl; smothyleutlospyl)mino)phenyl]
piperazinyl)-1-[(4-chlorophenyl)methyl)-2-coxoethyl)-3, 3, 4-tetrabybroisoquinolin-2-carbonylate

- 25 (Step 2) (150 mg, 0.179 mm) was treated with 100 77A inped out 1.5 h, in a 50 ml round-botteased flash equipped with magnetic efficient. The reaction was concentrated in venue and purified by preparetive IEEC (TFA buffer) to afford JF (LiN) 2-(1-(1-1))
- 30 aninostbyl) mestbylmilionyllaminolphamyl)-pipeneminyl)-1-[(4-chlorophenyll-neihyl-2-constbyl)]((38) (3-1, 2, 3, 4-turnybroisonyminolyl)) carbonamide as the TDs salt (35 mg). SS (SSI, pos. 5cm m/rs (35 00)), (ESI, pos. 5cm m/rs (35 00)).

PCT/US02/23926

- 168 -

C3:H3:C1N;0&S-2 C3:HF303-H20: C, 48.84; H, 4.90; N, 9.49; C1, 4.00. Found C, 48.52; H 4.77; N, 9.36; C1, 4.13.

Example 58

10

#-[(18)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-(2-[(cyclopropylmethy1)(methy1sulfony1)amino]pheny1) piperaziny1)-2-oxoethy1]aretidin-3-y1carboxenide

Step 1

cart-hatyl. 4-(2-16q-tay-opughanthyl) touthylanifonyl) amispaphyllippinantinenterboughts us aprepared according to 15 the procedure for Example 16, Sup 1. uning terr-butyl 4-(2-(unthylanifonylymainfonbunyl) pipermisecuriosylates (139 mg, 1.11 mm/s), East (50 mg, 1.95 mm/s), organosylmenthyl brendes (140 ml. 1-44 mm/s) (Aldrich), and DMF (15 ml.) the procedure as colated in a quantitative yield (59 mg). 85 20 (EST, pea. 1-a) arr. 410 (HeN), (EST, meg. 1-an) arr. 408 (HeN), CAST of Caylabolish (30 c).

Step 2

tern-intryl. 4-(2-1)cycloprocyclymathyl) herbylaminopyl)
amino jbewyl piperarinocarinoplate (450 mg. 1.059 mol) was
tressed with notd NI in Exche as described in Preparation
XVI. The resulting code material was diluxed with Roble and
washed with 16 mg. 00ml. The compact layors
to expend the compact layor of the compact layors
on power of the compact layors of the compact layors
washed. Act food over MasSO, filtered and concentrated in
worso. This tracterial was used to prepare Pri[10]-1-(16-

PCT/US02/23926

- 169 -

chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(cyclopropylmethyl)(methylmulfonyl)amino]phenyl)

[(cyclopropy)metnyl)(metnylmulronyl)amino(phenyl)
piperazinyl)-2-oxoethyl](tert-butoxy)carboxamide according
to the procedure for Proparation XIX using p-Cl-b-Phe-OH

- 5 (301 mc, 1.0 mmol), NANT (130 mc, 0.955 mmol), 1-10-dimethylaminopropyl)-3-ethylaminopropyl activities of the contract of molecular of NET (10 ml). The compound was concentrated in varue to yield 492 mg, NO (887, pps. ion) JVM; 591 (4849) (481, res) (50) mly; 899 (M-M) (activit for
- 10 C25H35ClW4C5S: 591.16.

Step :

(2R)-2-Amino-3-(4-chlorophenyl)-1-(4-(2-

- ((oycloprosylmethyl) (methyl malforyl) amino)phenyl)piperarinyl 15 proponi-rom use prepared according to the procedure for Preparation XVI using N°(1107)-1(d-chorpey)rabulyl-7-(d-(2-1(cyr)cpropylearbyl)-) (methyl malforyl) amino)phenyl)-piperarinyl)-2-omethyl)(car-butony) carbonnide (Gug 2) (550 pm.). The resulting cride material was
- 20 diluted with Brohe and washed with earth MeNCO, soin. The organic layer was separated, dried over Physic, fritered and consentrated in venue to afford 469 mg. XG [EST, pos. ion] m/m 451 [M:H], (EST, meg. ion) m/m 489 (B-H). Calo'd for Chyllochaph, 452.00.

25 Step 4

tert-Buryl 3-(N-[(1R)-1-[(4-oilorophenyl)mothyl)-2-(4-(2-[(eycloprov/imethyl) teechyluulfomyl)-minorlyl)piparaminyl)-2-oxoethyl]carbemyyl)-asotidino-carboxylato was 30 premared from (280-2-mino-3-(4-oilorophenyl)-1-(4-(2-

[(cyclopropylmethyl)-(methylsulfoxyl)smino)phenyl)pippraxinyl)propan-1-one (Step 3) (220 mg, 0.46 mmol), according to the procedure for Preparation XIX using Box-aretidine-3-carboxylic acid (100

PCT/US02/23926

- 170 -

mg, 0.50 mm.) (Peptoch) 1-(1-directly_dainoprosp)1-3ethylcarbodiimide nethiodide (275 mg, 0.925 mm.)), MONT (64 mg, 0.470 mm.)), and Dav (7 ml). The compound was isolated (124 mg). MS (EET, pos. 5m) m/m; 674 (2440), UET, new, 5 ion) m/m; 772 (M-H). Calif der C.944(Mog.8: 074.25.

Step 5

Section 2. (4-Chlorophomyl) medicyl]-2-(4-C)

[Coviderophomyl) bendryml (myl) mannelphomyl)

[Superminyl]-2-onosthyl) bendryml (myl) mannelphomyl)

[Superminyl]-2-onosthyl) 3-(4-C)

[Superminyl]-2-onosthyl) bendryml

[Superminyl]-2-onosthyl)

[Superminyl]-2-(4-C)

[Superminyl-2-onosthyl)

[Superminyl-2-onosthyl]

[Superminyl-2-onosthyl]

[Superminyl-2-onosthyl]

[Superminyl-2-onosthyl]

15 according to the procedure for Preparation XVI. The product was purified using preparative HTLC (TYA buffer) (3 mg). MS (ESI, pos. ion) m/s: 574 (M+B), (ESI, neg. ion) m/s: 572 (M-B), Calo'd for CujhyClikojs: 573.

20

Example 55

0-04-00 40-

N-[(18)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl1-2-(4-[2-25 [(cyclopropylmethyl)methylsulfonyl)msinolphenyl) piperafinyl)-2-oxoethyl]((38)(3-1,2,3,4tetrabydroisoguinolyi))carbowsaide

PCT/US02/23926

tert-Butyl 3-(N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[(cyclopropylmothyl)(methylsulfonyl)amino]phenyl)

- 5 piperaziny1) -2-oxoethy1]carbanoy1)(38)-1,2,3,4tetrahydroisoquinoline-2-carboxylate was prepared from (2R)-2-amino-3-(4-chlorophenv1)-1-(4-(2-[(cyclopropy_methyl) (methylculfonyl)eminc[phonyl]-
- piperazinyl)propen-1-one (Example 58, Step 3) (224 mg, 0.457 10 mrol), according to the procedure for Preparation XIX using Boo-L-Tio-OH (135 mg, 0.487 mmol), 1-(3dimethylaminopropyl)-3-ethyloarbodiimide methiodide (285 mg. 0.959 mmol), MOAT (68 mg, 0.50 mmol), and DMF (7 mL). The ocmpound was isolated (339 mg). MS (BSI, pos. ion) n/z: 750
- 15 (MHH), (HSE, meg. ion) m/s: 748 (N-H). Calc'd for C35H49ClN5O68: 750.35.

Step 2

- $N-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-(4-{2-}$ 20 [(cyclopropylmethyl](methylsulfonyl)aminolphenyl)piperazinyl
-)-2-oxoethyl] ((35) (3-1,2,3,4-tetrshydroisoquinolyl))carboxamide was prepared from tert-butyl 3-{N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(cyclopropylmethyl) (methylsulfonyl)amino}-
- 25 phenyl piperaminyl) -2-oxoethyl carbamoyl (38)-1,2,3,4tetrahydroisogninoline-2-carboxylate (Step 1)(315 mg, 0.420 mnol) according to the procedure for Preparation XVI. The crude was concentrated in vacuo, purified by preparative HYLC (TPA buffer) to afford the desired product as the TPA
- 30 salt (120 mg). NS (kb1, pos. ion) m/z; 650 (H+h), (KS1, neg. ion) m/s: 648 (M-H). Calc'd for C_MH₄₀ClN₅O₄S: 649. Anal. Calcd for CadleCiNeCaS-2 CaNFaOa: C. 51.97; H. 4.82; N. 7.97; Cl, 4.04. Found C, 52.05; H, 4.99; N, 8.04; Cl, 3.84.

PCT/US02/23926

- 172 -

Examples 60-61 General Procedure

Step 1

tert-Butyl 4-(2-[(methylsulfonyl)amino)phenyl}-

- 5 piperazinesarboxylate (Pesparation XII) (650 mg, 1.1 mmolves treated according to the procedure for text-butyl 4-(2-inectyl-(mcthylaufoxyl)anino|toswyl)-piperazinesarboxylate (Receple 56, Step 1) with Naii (88 mg, 2.2 mmol) in 100%. This solution was divided evenly the two two piperazinesarboxylate (Receple 56, Step 1) with Naii (88 mg, 2.2 mmol) in 100%. This solution was divided evenly the two two piperazinesarboxylates (Receple 56, Step 1) with the Naii (88 mg, 2.2 mmol) and the Naii
- 10 10 et seintillation valls requipped with segments stairing. To see vial use dided 1-iced-2-estityingness (77 mg, 0.418 mmc) [Aldrich] for Dompha 60, and to the other vial was added 2-incrementary]-bearses (77 mg, 0.477 mmc) [Aldrich] for Rompha 61. The resolution statutures were started 24 h. 15 mmc beaction statutures were distinct the compact process of the compact players were distinct to the compact players were distinct to the compact players.
- 10% NaHCO, E₃O and brine. The organic layers were dried over Ne₃SO₄, filtered and concentrated in vacua, in scintillation vials.

20 Step 2

To each vial was added $\text{CS}_2(2, 5 \text{ mL})$ followed by TFA (2 mL). The mixtures were stirred 1.5 h, and the reaction mixtures were corontzeted in wearon. To each vial was added $\text{CR}_2(2, 5 \text{ mL})$ and MF-earbonate resin (300 mg, 3.23 mmol/g, 0.97

25 mrol, Argonaut). Whe reaction mixtures were stirred 4 h.

Sten 3

The samples from Step 2 were filtered into the vials containing PS-carbodiimide resin (700 mg. 1 mmol/g. 0.70

30 mmol, Argonaut) and p-Cl-n-the-Out (150 mg, 0.5 mmol) and the reaction mixtures were stirred for 60 h. To each vial was added PS-isocyanate remin (300 mg, 1.76 mmol/g, 0.53 mmol, Argonaut), and the reaction mixtures were stirred for 24 h.

PCT/US02/23926

- 173 -

The reactions were filtered and concentrated in vacuu into new acintillation vials.

Step 4

5 The reaction mixtures from Step 3 were treated according to the procedure for Step 2.

....

- The samples from size (4) were filtered into the vials obstacles pre-carbolizing from (60 mg.; 3 mg/g, 5.8) mmc/, avgment) and Box-0-050-05 (60 mg.; 300 mms). Beckmus and the received methrene were mixtured for 48. The Seach vial was added NP-1-secquete reads (500 mg. 1.78 mms/g, 0.33) mmc). Appearant of stirring was excitmed for 48. The section sfetures were filtered, occommended in wasse, and trended with ORGL (6 mg) for 100 mms by 7 mg. Appearant of the contraction of the contract
- 5 recetion ristarces were filtered, concentrated in weeps, and treated with CBpCh; (5 mb) followed by TFA (2 mb). After mirring 1.5 h. the recetion mixtures were concentrated in weaps and purified by preparative BFDC (TFA buffer) to yield the TFA ealts of the dearly proderrs.

Example 6



MS (BSI, pos. ion) m/z: 652 (M+H). (ESI, neg. ion) m/z: 653 30 (M-H). Calc'd for $C_{2d}H_{2d}Cln_{2}O_{6}S$: 651.

PCT/US02/23926

- 174 -

Example 51

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophunyl)methyl]-2-(4-[2-[(methylsulfomyl)(2-phonylethyl)mmino)phenyl) piperasinyl)-2-monethyl]((39)(3-1,2,3,4tettshybrologuminylyl)parbowsmide

10
%S (BSI, pos. ion) m/z: 700 (M+H), (ESI, pmg. ion) m/z: 698
(M-H). Calord for C₁₈U_HC1N₀O_sS: 699.

Example 6

3000

N-[(1R)-1-[(4-Chloropheny1)msthy1]-2-oxo-2-(4-{2-[(propylsulfony1)mmino]pheny1)piperssimy1)ethy1] ((38)(3-(0 1,2,3,4-tetrahydroisoquinoly1))carboxanide

PCT/US02/23926

- 275 -

baty 2 - Dec (18) - 2-14 (-2-minosphery) Lippermising) - 1-16-chlorosphery (lateral) - 2-most (lateral) - 2-most (lateral) - 2-most (lateral) - 2-most (lateral) - 2-minosphery (latera

Example 6

15



N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-oxo-2-(4-{2-[(2thienylsulfcnyl)anino]phenyl)piperazinyl)ethyl]((35) (3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))carboxamide

20

Pollowing the procedure for the synthesis of Preparation III. N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-exo-2-(4-(2-[(2-thienylsulfonyl)mino)phenyl)-

piparaninyl) ethyl] (138) (3-1,2,3,4-tatrahydroisoquinchyl)) carboxaside was prepared faces but f-butyl 3-(6-(138:7-64-(2-andraphenyl)) physosarinyl)-1-(4chlu:ophsuyl) suthyll-2-omethyl) carboxey) (38)-1,2,3,4torrahydroisoquinolin-2-androoy)side (Preparetion III) (100 30 gp. 0.17 mnol; in ClaSpGyC, 63 on 05, 788, 0647 Sub. 0.32

PCT/US02/23926

- 176 -

anul and 3-thicphomonal(on) (thicris (thicris) (34 mg, 0.18 ma)). The errain product from this reaction was treated with a sola of MI set 2000 that resulted in the precipitation of the salt. This material was collected by precipitation of the salt with a material was collected by 5 filtration, dried in wason, and recrystallized from Sant to safford the desired product on the NIC salt (58 mg). NE (SNI, pos. ton) mfr 665 (800), NE (SNI, pos. ton)

2mmple



methylpropanamide

25 carbonylate (PreparationXX [200 mg. 0.32 mmol) in ClCh(oHcC (1.3 mg), pyridine (0.040 mg. 0.32 mmol), and isobutysyl ohloride (Lidrich Chemical Company) (37 mg. 0.35 mmol). The crude was treated with a sole of ECI and Exchowhich resulted in the precipitation of the selt. This 30 material was collected by filtration, dried for wecous and recrystallized from Modil to afford the desides product as

PCT/US02/23926

122

the RC1 salt (75 mg). MS (RSU, pos. ion) m/z: 588 (H+H); MS (RSI, reg. ion) m/z: 586 (H+H). Cale'd for $C_{22}R_{36}ClN_5O_3$: 587.

Example



H={(1R)=1=[(4-Chloropheny1)methyl]=2-(4-[2-({[(2-10 nitropheny1)methyl] sulfonyl) anino)phonyl] piperasinyl)=2onoethyl)((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))oarboxamide

PCT/US02/23926

- 178 -

Example 66

5 N-((1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-omo-2-(4-[2-(3-pyridyloarbomylamino)phenyl]piperarinyl)ethyl)((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroicoquinolyl)) carbomamide

Step 1

- Poll newing the procedure for the apathesis of responsible STA, introduced by 3. Pol. (1009 1.45 chilosophasyll. Poll poll of chilosophasyll. Poll poll of chilosophasyll. Poll physical p
- 25 Step 2 Following the procedure for the synthesis of Preparation NVI, H-((1R)-1-[(4-Chlorophenyl)rathyl]-2-oxo-2-(4-[2-(3pyxidylcarbonylamino)phenyl]-piperazinylpethyl)((3B)(3-

15

PCT/US02/23926

- 179 -

1,2,3,4-tetrahydro-lacquinclyl)) carboxamide was prepared from text-butyl 3-(N-(1R)-1-[(4-chlorophenyl)mothyl]-2-oxo-2-{4-{2-(3-pyridylcarbonylamino)phenyl}piperazinyl}-ethyl)= carbanoyl] (3S)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolino-2-carboxylate 5 (280 mg, 0.39 mwol) and 15 mL of EtoRo satd with HCl. The crude was purified by flash chromatography ($8iO_2$, 3% MeOH in CN-Cl.) to afford 150 per. The product was dissolved in E-O (5 mL), CN,CN (2 mL) and AcOH was added. The resulting solution was lyophilized to form the acetate salt. MS (BSI,

10 pos. fom) m/s: 623 (N+H), MS (ESL, meg. ion) m/s: 621 (M-H). Calc'd for CashaClNaO:: 622.25. Anal. Calc'd for CashaClNaO:-

64.79; E, 5.86; N, 12.55; Cl, 5.40.

C_H_O2: C, 55.65; H, 5.75; N, 12.3C; Cl, 5.10. Found C,

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(nethylsulfonyl)amino]phonyl)piperazinyl)-2cxcethyl]((3s)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl)) carboxamide

Following the procedure for the synthesis of Preparation 25 IXF, tert-butyl 3-(H-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl) amino]phenyl)piperazinyl)-2oxosthyl]carbamoyl)(3S)-1,2,3,4-tetrahydroisoguintline-2carboxylate was prepared from tert-butyl 3-(N-((1R)-2-[4-(2sminophenyl)piperazinyl]-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-

PCT/US02/23926

- 186 -

oxoethyl)carbamoyl)(38)-1,2,3,4-tetrahydrofacquinoline-2carboxylate (Preparation IX) (1.2 g, 2.0 monl) in 20 mL of ClCickCipCl, pyridine (200 pl, 2.5 monl) (Aldrich) and methaneualfonyl chloride (180 pl, 2.3 monl) (Aldrich) to

5 give 1.4 g of the compound. MS 1821, pos. ison Mars 695 (MHS), (RSI, mey. ion) m/m 693 (MHS), Calc'd for CyNGCUNGOS: 693.2c. Amal. Calcd for CyNGCUNGOS: 693.2c. Amal. Calcd for CyNGCUNGOS: -0.5 CN 603; N. 6.26; N. 9.46; CL. 4.79. Found C. 59.48; H. 6.33; N. 9.50; CL. 4.99.

Step 2

10

Following the procedure for the synthesis of Preparation XVI.) B-[(18)-3-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methyleulfonyl)amino]phonyl)piperaminyl)-2-

- 15 concetty)11(18)(3-1,3,3,4-telram)arciseoquinol/2)) carbonanide was propared from nart-bety) 3-(B-(1R)-1-(4-)) carbonanide with propared from tert-bety) 3-(4-(2-(1R)-1-(2-2))) calco)pheny);pjorasiny)-2-concetty)1(nchmony) (3B)-1,2,3,4-telram)arciseoquinol(1R-2-carbony),telfcep) (1.42 g, 2.04 telram)arciseoquinol(1R-2-carbony),telfcep) (1.42 g, 2.04 telram)a
- 20 mos) and 80 mt of MANO and with NGL. The crude product was profifed by preparative NHC (MoSH buffer) vielding the desired product as the newton and (250 mg). NS (NSI), pos. (on) m/s: 58 (MeH). (NSI), sep. (on) m/s: 584 (MeH). (NSI). and (naive for poly(MoSH), Only).
- 25 C, 57.01; H, 5.98; N, 10.39; Cl, 5.26. Found C, 56.83; H, 6.05; N, 10.25; Cl, 5.25.

PCT/US02/23926

- 181 -

3-0-55 3-0-55

N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl)-2-oxo-2-(4-(2-((phenylsulfonyl)meino]phenyl)piperazinyl)ethyl]((3S)(3-1,2,1,4-tetrahydroisoquinolyl))carboxamide

- 10 Step 1
 - Following the procedure for the symblosis of Proporation III, text-bury: 3-48-(148)-1-[(4-chlorophenyl)methyl)-2-oxo-2-(4-(4)-(phonylsulfonyl)-anino)phorylphorarinyl)ebyllcarbamoyl)(5)-1,2,3,4-
- to terrahydrologogimaline 2-carbosylate was propared from terranyl, 3-in-(13)-2-14-[2-aninophonyl]phomeasinyl]-1-[(in-carbosylate was propared from terranyl, 3-in-(13)-2-14-[2-aninophonyl]phomeasinyl]-1-[(in-carbosyl)]-1-[(in-ca
- 20 bennessestifocyt ciloride (160 µl. 1.3 mml) Kaldrich: The crude was purified by Flanh characteristics (160 µl. 1.3 mml) (160 µl. 160 kml) in Ch(Cl) to afford 350 gg of the desired compound. NB (ESI, pos. 5ml) after 758 (M-II), (ESI, nos. 5ml after 556 (M-II). Calif of cc. Ch(LC)(160, FTS. 1.3 h.a.). Calc for collections.
- 25 CacHerClRsOoS-0.5 CeHeO3: C, 62.87; H, 6.03; N, 8.73; Cl, 4.42. Found C, 62.49; H, 6.03; N, 8.52.

PCT/US02/23926

- 182 -

Step 2

Example 69



20

#-{(iR)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-oxo-2-[4-(2-([bensylsulfonyl]amino)phenyl)piperaminyl]ethyl)((38)(3-2,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))carboxamide

25 Step 1

15 5.05.

tert-Butyl 3-(M-(1R)-1-((4-chlorophenyl)methyl)-2-oxo-2-(4-(2-(Ewszyleulfonyl)meinol)henyl)piperainyl] ethyl)carbamnyl)(3S)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolime-2-carboxylate was prepared according to the procedure for

PCT/US02/23926

- 183 -

- Preparation XII using tert-buty1 2-(N-(1R)-2-[4-(2-emine)cmyl)piperatinyl]-1-[4-chlorophomyl)methyl]-2-coxethyl)carbmoyl)(38)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline-2-carboxylate (Preparation IX) (730 mg, 1.2 mmol), pyridine
- 5. (100 pl. 1.2 mmol) and d-talumensalTomy1 chlorice (248 mg. 1.2 mmol) (Aldrich). The crude intertal was purified by flash chromatography (BiO, 100 BIOOs in ORicle) to afford the desired compound (978 mg). MR (SSI, pos. ion) arX: TYZ (MRH). (SSI, mey. ion) arX: TYZ (CRIO). Calc'd for
- 10 $C_{4,H_{4}}ClN_{5}c_{3}s:$ 772.95. Anal. Calcd for $C_{44,H_{4}}ClM_{5}c_{4}s-0.5$ $C_{4}H_{4}c_{2}s$ C, 63.26; N. 6.17; M. 8.58; Cl. 4.34. Found C. 62.98; H. 6.09; N. 8.36.

Step 2

- 15 N. (ILB)-1-[(4-Chlorephony])methyl]-2-coc-2-[4-(2-(lbentylatfony)] matho] phenyl]phoratinyl]ethyl] (iSS) (3-1,2,3,4-tetrahydrolacquinolyl) carbonamide was prepared from tetr-butyl 3-(N-(ILB)-1-[(4-chlorephonyl)methyl)-2-coc-2-[4-(2-(Denyl)asifonyl)
- 20 amino phonyl piperestryl lethyl carbansyl (189-1,2.3.4-tetrahydriosquinoline-z-endroylars (Espe 1) (200 mg. 0.39 mnol) according to the procedure for Preparation XVI. The crush procedure that particle by Essah Chromotography (Essah MeON in ChCl); to afford the desired material (30 mg). The
- 25 compound was dissolved in 8,0 and CB,CH, treated with AcOB and freeze-dried to yield the acetate salt. NS (NSI, pos. ion) a/s: 572 (MHB), (RSI, neg. ion) a/s: 570 (MHB), Calc'd for Callacin, CgS: 571.23.

PCT/US02/23926

- 184 -

Example 70

Joy m

N-[(12)-2-(4-{2-[(2-Mainoethyl) amino]phanyl) piperaninyl)-1-[(4-chlorophanyl)methyl)-2-oxoethyl]((39)(3-1,2,3,4tetrahydroisoquinolyl))carboxamide

10 Step 1

satrahydro-isoquirollan-Jearhovylate (Droparatica II) (610 mg. 1,0 mol) in 2 ml of Clockofkol, tert-bard-k-C-20 mosebyj-isorkamane (175 mg. 1,156 mmol) (Alirich) in CLOCAGGC (2 ml), and hemitokol, (310 mg. 1,357 mmol) (Alirich). The crode was particle by Clock advancesposyby (850, 2:1 hemman=1800a) to alrori the desired compound (576 mg), NE (CRIT, pps. 1 cm) Aris 150 (HH). (EEI, mg. 1 cm)

25 m/π: 758 (M-E). Cale'd for C_EH_SCIN₂O_F: 761.35. Anal. Cale'd for C_EH_SCIN₂O_F-0.5 C_EN₂O_F-0.5 H₂O: C, 63.42; H, 7.18; N, 10.32; Cl, 4.35. Found C, 62.96 (± 0.46); E, 7.14; N, 10.25; Cl, 4.06.

30

PCT/US02/23926

- 185 --

Step 2

N-[(12)-2-(4-{2-[(2-Aminoethyl)amino]phenyl) piperaxinyl)-1-[(4-chloropiwsyl)methyl]-2-oxoethyl] ((35)(3-1,2,3,4tetrahydroleoquinolyl)) marboxamide was prepared according

- 5 to Properation NVI using test-buxyl 3-[N-(1R)-2-(4-)2-(4-)2-(1(2-)(1(2-)-buxxy) exclosy_lamino) -ebbyl_smino[phenyl]-piperasity]-1-(4-eblurophyl)-esbyl_3-coxechyl)-carbunysl(1(3)-1,2,3,4-tetrahydro-isoquiasline-2-carboxylate (15) mg. 0.18 mol) and 25 m of Stitle sated with IRL. the October Double was concentrated to revoide the desired
- 10 czudo product was concentrated to provide the desired product (90 mg). MS (RSI, pos. ion) m/z; 561 (N-H), (RSI, neg. ion) m/z; 559 (M H). Cale'd for C₂₃H₂₇ClN₆O₂: 560.27.

Brample 7

15

20

to Em

[2-(4-((2R)-2-[((3R)(3-1,2,3,4-Tetrahydroinoquinoly])]oarbonylamino]-3-(4chlorophenyl)propanoyl)piperarinyl)phenyl]-8,8dimethyloarboxandde

Step 1

To a 150 min recond-bottomed flask sequipped with magnetic pattering was added southy 2-f-2-homolyphogranizally Demonsta irreporation NIIII (2.3 yr. 7.4 mea); in rIII (6.0 mil.). A colonization of filed (NIA-forthon) (9.00 yr. 2.0 mil.) in Rp. (6.0 mil.). was added and the remarcise mixture was heated at 69° 107 12 h. After cooling to Fr. the reconstruction solution was uncommunited of the community of the comm

PCT/US02/23926

- 186 -

separated and the equinous layer was extracted with ECOLe (2 x 25 ml). The organical layers were cambined, weaked with 160, sold layer, dried over 1880, filtered and concentrated in vacuo to afford 2-(4-bensylphysrathsyl]bonsole acid as a 5 white solid (2.05 vl. NS (EM), 0.05.100 MeV: 297 (80H). Calcid 0.05.100 MeV. 0.05.100 MeV. 0.05.100 MeV.

Step 2

To a 100 mi round-bottomed Linux scalinose with magnetic sciencing was sedica 7-(4-bona)/parametral) homeole scied (Resp 3)1.1.1 c, 3.7 mod) in CL(d), (40 mi) under a 5, stoopless. Consider classify chiecks (Addiction) (500 mi, 1.13 mod)) was added, the sciencin was scienced at 25 for 5 min. and several d topo OHT was added. After stricting at 27 for 2 to 15 h, the reaction science was concentrated in vacuum at reachesolated in CH(d) (40 min.) Architecturial Middle).

(5.6 m) of a 2M soln in THF. 11 meal) was added and the nixture was stirred at RT for 12 h. The reaction was washed with RgO, brine, dried over NaSO, filtered, concentrated in 20 wears, and purified by column chromatography (4:1 hexanes— NEON) affording M.M.-Suchethyl (2:4-bennyl-

piperstinyllphenyl)carboxendde (558 mg). MS (ESI, pos.ion) m/m: 324 (MSE). Calc'd for Cp:Np:NpO: 323.43.

25 Step 3

To a round-bottomed flask emirosed with stirring was obtain N.P-dissebyl 2-14-be berublysmostarily) behavyl carbonomides (Step 2) (480 mg. 1.3 mm21), Hest (19 mg.) 190 HCV (LABrich) (198 mg.), and HCDOJNE (460 mg. 6.5 mm21), and the reaction intuitive was Elitered through Collect, occentrated in vecso, and redissolved in HCL) (20 mg.). The reaction intuitive was washed with a RecCO (199, 20), EQ, bring, dried over MayDC, 1814-cell and Concentrated in vecso, which will be seen to the control of th

PCT/US02/23926

- 187 -

dimethyl(2-piperazinylphenyl)carboxamide (255 mg). MS (RSI, pos.ion) m/x: 234 (MHN). Cale'd for Cy3Hy3HyC: 253.31.

Sten 4

- 5 12-(4-(4R)-2-)(tert-Batony)outhorylemnel-3-(4chloropheny))proposurylylprescript/)physiol/1-R-4 dismit/plourboxemide was proposed according to the procedure described in Proposition V by using N.W-dismity/(42pipers-viryl-pheny))carboxamide (Step 3) (25 pm, 1.1 mml).
- 10 Non-p-Cl-D-Pho-GE (Papsed Corporation) (770 mg, 1.2 mml), NOAT (Aldrich) (BS: mg, 1.13 mml), and MEC (Aldrich Chamianal Company) (430 mg, 2.2 mml). The compound was isolated as a crude white from (460 mg) and used in the most step without further purification. 28 (ESI; pos.ion) 32 mg; 153 (489). Called for Chyllothon, (55.04.

Step 5

[3-(4-(128-2-2-mino-3-(4-minorophemyi))ropamnyi)r piperasinyi)phemyi)-#,N-dimethyloarbonamido ECI selt was 20 propored according to the procedure described in Proporation XVI by using [3-(4-(28)-2-(16)+2-bitoxy)-above)]ropamnyi)ropamnyi)

piperarinyliphnyll-N.M-dimothylearboxamide (Step 4) (240 mg, U.60 mmol) and a setd soln of MCI in StUNC (10 mb).

25 The white solid that formed was isolated by filteration (200 mg). MS (SRI, pos.ion) m/s; 415 (M4H). Calc'd for Cajuchio, 451.39.

Step 6

30 terb-Nutyl 3-1/H-(13)-2-(4-12-UN-dimethylentmanyl)physi; piperaninyl)-2-(4-chlorophunyl)nathyll)-2scentyl) carbanyll(13)-7-2, 4,4-terbaydro-inoquinoline-2cathoylate was prepared according to the procedure described in Preparation V by using (2-4-(2/0-2-miso-3-

PCT/US02/23926

- 188 -

(4-chlorophesyl)-propaso(J1-piperasiryl)phoryl)-W.N-dimothylear-bosonida BCl sait (Stop 5) (235 mg, 0.50 msol), soc-1-c1-c0 (Maches Company) (350 mg, 0.55 msol), SENT (Aldrich) (68 mg, 0.50 msol), SEC (Aldrich) (30 mg, 1.00 5 msol) and UEDS (Aldrich) (67 mg, 0.50 msol) and UEDS (Aldrich) (67 mg, 0.50 msol).

5 mnel) and DIEA (Aldrich) (67 µL, 0.50 mmol). The compound was isolated and purified by column chromatography (CH₂Cl₃: 1.5% 2M MH₃ in MeOH). (255 mg). MS (ESI, pos. ion) m/z: 674 (MH₃). Calc'd for C₂CL₃CLMO₃: 674.23.

- propancy1.piperasiny1.pheny1.l-v.W-dimethy1extrowantde was propared according to the procedure described in 15 Desparation XVI by using text-buty1 3-18-(1/IR)-2-(4-(2-(H/N-HERE))) primary1.piperasiny31-1-(4-(4-chloropaseury)) methy11-2-coneby1) estempy1-3-(3-3,4-
- tetrahydro-inoquiroline-7-emiboxylate (Step 5) (156 mg, 0.23 mmol) and a madd soln of Mcl in EtOAc (5 mL). The title 20 compound was isolated by filtration as a white solid, and purified by proparative NECC (TWA buffer) (225 mg). Ms (SSI, pos. John) a/W ST (4 (MH)). Catef d for calky(IMA)s

25 Ex

573 25

Lakin

Methyl 2-(4-{(2%)-2-[((38)(3-1,2,3,4tetrahydroisoquinolyl)) carbonylamino]-3-(4chlorophenyl)propanoyl)piperazinyl)benzoate

30

560.22.

PCT/US02/23926

- 189 The title compound was prepared according to the

procedure described in preparation XVI by using mothyl 1-(4-(102)-2-((102)-4-((net-heigh) engendrough) [10,4,1,3,4-5 test-obst-bisomologic/1) parther/menino) - (4shibove/meny/propouncyl) [parcentaryl) Demoster (Proporation XVII 1640 Nr. 0.1 most) and a said solin of NCI in NGAR (T mil.) The title composed was featherly fifteredien as a lite toolid, and purified by proparative NEC (Cz m). NE 0 UZEV, post-now Av. 501 (Nr.). Called for Cygles/Lingi-

Examples 73-90

Parallel synthesis of saids library: desaral procedure

5 To eighteen 10 mi. sentatillation vials were added Ficaticulinide resin (happenent Technologies) (mesol/g) (60
mg, 0.00 mm3), 102m (Aldrichn) (6 mg, 0.06 mm3) and 2-(c)
(1230-4-(1035-2-4)(superabody)) (2-2, 3-4(stranghteel sequinos)))) cathonylasino)-1-(4biharomhemi (happenend/d-sheratwith))bestade andd

Gregoration NVIIII (40 mg. 0.5 mon) in Signi, C m), on the reaction instrume were shown at N for 10 min. The corresponding union (0.05 mon) was added, and the vialue were maken at NF for 11 m. Sanitus stillures of Gf and 25 washed with CQCI; and the colutions were concentrated in vacure. As and soln of still fin those (Emb) was added. After that NF, the solutions were concentrated in vence, and the products were purified by reconstructive ADMC (NTA baffer) to

yield the TFA salts of the desired product.

. .

1.5

PCT/US02/23926

- 190 -

Example 73

Long.

#-((1R)-1-[(4-Chlorophemy1)methyl]-2-(4-[2-(moxpholin-4ylearbomy1)phemy1]piperaring1)-2-oxoethyl)((39)(3-1,2,3,4tetrahydroinoquinclyl))carboxamide

10 MS (ESI, pos.ion) s/z: 616 (M+E). Calo'd for $C_{10}R_{10}N_0O_0Cl$: 615.26.

Example 74

0040

N-((1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-omo-2-(4-[2-(pyrrolidinylcarbonyl)phenyl]piperarinyl)ethyl)((3S)(3-1,2,3,4-tetrabydroisoquinolyl))carboxamide

RS (ESI, pos.ion) m/z: 500 (M+H). Calc'd for C₂₄H₂₁CLM₂O₃: 599.27.

15

20

PCT/US02/23926

- 191 -

Example 75

N-[(1R)-1-[(6-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[N-methyl-H-benzylcarbznoyl]phenyl)phperazinyl)-2-ozoethyl]((39)(3-1,2,3,4-tetrahydxoisoquinolyl))carboxamide

10 MS (ESI, pos.ion) m/z; 690 (M+H). Calc'é for C₂₉H₄₇ClN₅C₃: 649.28.

a polyto

N-((1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-omo-2-(4-[2-(K-prop-2enylcarbenoyl)phenyl]piporaminyl)ethyl)((38)(3-1,2,3,4tetrahydroimoquinolyl))carbommide

MS (ESI, pos.ion) m/π : 586 (M+H). Calc'd for $C_{20}H_{23}ClN_5C_{31}$: 585.25.

15

PCT/US02/23926

- 192 -

Example 77



N- $\{(1R)-1-\{(4-Chloropheny1)\}$ wethyl $\}-2-oxo-2-\{4-(2-\{(4-bensylpiperasiny1)axbonyl)phenyl)piperasinyl<math>\}$ (18) (3 -1, 2, 3, 4-tershydroisequinolyl) $\}$ carboxanide

10 MS (ESI, pos.ion) m/z: 705 (MeH). Calc'd for $C_{61}H45C1H_6O_5\colon$ 704.32.

Evample 7



N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(4methylpiperarinyl)carbonyl)phenyl)piperarinyl)-2oxoethyl]((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisequinolyl))darboxanide

NS (3SI, pos.ion) m/z: 629 (EHI). Calc'd for $C_{30}E_{40}CLE_{0}O_{3}$: 628.29.

PCT/US02/23926

- 193 -

Example 79



M-(2-{|2-(4-{(2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4tetrahydroiscyuinshyl))cembonylamino]-3-(4chlorophesvi)propanovl)piperasinyl)phenyll carbonylamino)sthyl)scotanide

MS (ESI, pos.ion) $m/\pi\colon$ 631 (M+H). Calc'd for $C_{34}H_{37}\mathrm{ClR}_0O_4\colon$ 630.27

Example 80

15

20

10



M-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-(4-[2-[M-methyl-N-(2-phonylethyl)carbanoyl]phonyl)piperarinyl)-2-oscethyl]((3S)[3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl)) carboxanide

MS (ESI, pos.ion) m/s: 660 (MHH). Calc'd for $C_{\rm HHz}CIM_iC_{11}$ 663.30.

PCT/US02/23926

- 194 -

Example 81

~;0;;

5

H-[(:::)-1-[(4-Cblorophomy1)methy1]-2-(4-(2-[H-(2-methy4thioethy1)carhamoy1)phemy1)phemy1)phemy1)r2oxoethy11((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquimoly1)) carboxamide

10

MS (RSI, pos.ion) $\pi/\pi\colon$ 620 (M+H). Calc'd for $C_{33}H_{39}C1M_{3}O_{3}S\cdot619.24$.

Example 82

15



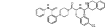
#-{(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-[4-(2-{N-[(4chlorophenyl)methyl]carbemoyl)phenyl)piperaminyl]-2-20 cmoethyl){(38)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinulyl)}carboxamide

NS (ESI, pos.ion) 2/z; 670 (M+H). Cale'd for C₀9H37Cl₂N₂C₃: 669.23.

PCT/US02/23926

- 195 -

Example 83



#=((1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-oxo-2-(4-[2-(#phenylcarbancyl)phenyl]piperarinyl)ethyl)((38)(3-1,2,3,4tetrahydroisequinolyl))carbonomide

10 MS (BST, pos.ion) m/s: 622 (M+H). Calc'd for C₃₆E₃₆ClN₆O₃: 6.41.25.

Example 84



15

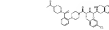
N-{(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-[4-(2-(N-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)ethyl]carbamoyl)phenyl) piperarinyl]2-oxoethyl]((2S)(3-1,2,3,4-

tetrahydroieoguinolyl))carbosamide

MS (RSI, pos.ion) $\pi/\pi\colon 657$ (NeH). Calc'd for $C_{39}H_{42}ClN_{6}O_{9}\colon 656.32$.

PCT/US02/23926

- 196 -



N-[(18)-2-(4-(2-[(4-Acetylpiporazinyl)
carbonyl]phenyl)piporazinyl)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2oxoethyl]((38)(3-1,2,3,4-tetrabydroisoquinolyl))darboxamide

10 MS (ESI, pos.ion) m/s: 657 (NeH). Calc'd for $C_{\rm M}E_4;{\rm CLN}_4C_4;$ 656.29.

Bnomple 96



15

N-{(1R)-1-[(4-Chloropheny1)methyl]-2-oxo-2-[4-(2-(R-[2-(3phenoxypheny1)ethyl]carbamoy1)pheny1) piperazinyl]ethyl)((3S)(3-1,2,3,4-

20 tetrahydrodsoquinolyl))carboxamide

MS (3SI, pos.ion) m/z: 742 (M+H). Calc'd for $C_{ee}H_{ef}Clh_0\hat{O}_e$: 742.31.

15

PCT/US02/23926

- 197 -

Example 87



N-[(1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-oxo-2-(4-{2-[N-(2phenylethyl)carbenoyl)phenyl)piperasinyl) ethyl]-((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl)) carboxamide

10 MS (RST, pos.ion) π/x_1 650 (M4H). Calc'd for $C_{33}R_{49}C1N_5O_{31}$ 646.28.

Example 85



NS (ES1, pos.ion) $m/\pi\colon\thinspace 557\ (M+H)$, Calc'd for $C_{17}H_{17}C2N_{0}C_{11}$ 656.32 .

PCT/US02/23926

- 198 -

Example 89

5

IF-[(1R)-1-[(4-Chloropheoy1)methy1)-2-(4-(3-[H-(cyclohesy.inethy1) carbamoy1)phomy1;piperaximy1)-2onoethy1]((38)(3-1,2,3,4-tetmhydroinoquinoly1)) carboxsmide

10

MS (ESI, pos.ion) m/z_1 642 (M+H). Calc'd for $C_{37}E_{42}{\rm ClR}_7C_{31}$ 641.31.

Exemple 90

15

20



#-[(1R)-2-(4-(2-[N-(2-Aminosthy1) carbamoy1]
pheny1)phpsreminy1)-1-[(4-chloropheny1)msthy1]-2cmcethy1]((3R)(3-1,2,3,4-tetrahydroimoquinoly1))
carbonam4de

MS (ESI, pos.ion) m/x: 539 (M+E). Calc'd for $C_{10}H_{17}ClN_1O_3$: 588.26.

PCT/US02/23926

- 199 -

Terramita 0

John

5
N-{(1R}-2-(4-(2-((dimethylamino)methyl)phenyl) piperazinyl)1-{(4-chlerophenyl)methyl)-2-cmoethyl]-((3F)(3-1,2,3,4tetrzhydroisoguinolyl)) earboxamide

10 Ste

To a solution of 2-fluorobenseldehyde (Aldrich) (1 g. 8.1 usn); in Nov (14 mi, was added 1-Roc-physnathe (Tanoanter) (2.3 g. 12 msol). The resulting solution was treated with copper (Aldrich Chemical Company (50 mg. 0 8 msol) and

- 15 X₂Ob₂ (Addrich) (5.1 g. 37 mod)). The suspension was heated in a scaled tube at 180°C for 18 h. After cooling to ET, the reaction mixture was partitioned between Etoha and being. The aqueous layer was extracted twice with Etoha and the coolined Duble layers were washed with water, dided over
- 20 NapDo, filtered and concentrated in vacuo. The crude compound was purified on a Biotage 60% oclumn (12% B100c in homeone) to give tert-buty! 4-(2.-formylphamy!) piperarisocarbosylate (0.56 g) as a yellow oil. NS m/m; 291 (NH). Called for C_ML_SD(): 290.56

Step 2

To tert-butyl 4-(2-formylphenyl) piperasineomrboxylate (Step 1)(0.5 g, 2.1 smol), wen added disaethylamine (Aldrich) (1.6 mL of a 2.0 M soln in THF, 3.2 smol) in 30 ClUM-CHyll (15 mL) and MoRH(OAD) (Aldrich) (0.66 g, 3.2

PCT/US02/23926

- 200 -

erol). The reaction was stirred at MY for 2 h. The mixture was partitioned becames CEG1, and satd NAHC5. The organic layer was washed with brine, dried over NegSO, filtered and concentrated in warm to give ture-buty! 4-{2-

5 ((dimethylamino)methyl]phenyl) piperazinecarboxylate (0.68 g) as a yollow oil. MS m/x: 320 (M+H). Calc'd for Chilibbog: 319.44.

Step 3

- 10 To test-butyl 4-(2-1(dissthylants)reshyl)phosps)-phossaline carboxylate (Step 2)[0.68 g, 2.1 mell dissolved in CM/CL, (12 mil) was added TFA (6 mil). After critiring the recetion at MT for 1 h, the solvent was concentrated in vacce and the residue was partitioned between CM/CL, and satth MatCD, the
- 15 oxzanio leyer was washed with brine and the combined acusous layer were extracted with a micture of CB(CL, and 30% Most). The combined organio layer was dried over MayDo, filtered and concentrated in vector to give dimethyl (62-piperain)/pherylamethylates as a yellor oil (0.35 g). MS
- 20 m/z: 220 (M+H). Calord for C23H22Ng: 219.33.

Step 4

 $(2R)-2-\lambda \min -1-\{4-\{2-\{\{dimethylamino\}methyl\}\}$

- phenyl)pipsralinyl-2-4-(4-bhlorophenyl)propent-brons was propased according to the procedure described in Preparation V using distributy(12-physicarthylpsenyl) methyllamins (Step 3) (0.35 g. 1.4 mol.), Boo-pc.C-o-the-CU (Deptech Corp.) (0.53 g. 1.5 mol.) in CHCL; (7 ml.), ECC (Addrich Chemical Company) (0.37 g. 1.9 mol.) and EDM (used in piece of MEMO)
- 30 (Bochem) (0.27 g. 1.0 smol). After workey an described in Preparation V, the crude compound was dissolved in CE₂CE₁ (10 ML) and treated with TTA (5 mL). After stirring the reaction at Rf for 1 h, the solvent was concentrated in vacuo and the residies was partitioned between CE₂CE₃ and

PCT/US02/23926

~ 201 -

set 8 MillOr. The organic leyer was washed with hirior, dried over 18,50; filtered and concentrated in vacuu to give (28)-2-enino-1-(4-(2-(diosthyleaino)paushyl)phomyl).

Dipsenanyl)-1-(-6-thorophomyl)propon-1-one as a yellow oil 5 (0.50 gr. 80 g/s) (30 Hirio). Call'd for Chylloghyl 400,56.

Step 5

hert-Butyl 3-{N-|(1R)-2-|4-{2-|(dimothylamino)methyl] phenyl)piperaxnyl)-1-|(4-chlorophenyl)methyl)-2-

- 10 ossethyllacabsnoy)1(39)-1,2,3,4-tetrabyto insyninaline-2-carboxylate was prepared according to the procedure described in Preparation V. (28)-2-senio-1-(4-(2-[(dmathylandno)sethyl)phomyl) piperasinyl)-3-(4-chicopylacyl)prepara-ion (0.34 g. 0.85 seal), Non-f-ti-on
- 15 (Septech Corp.) (0.26 g. 0.93 mmol), EUC (0.2 g. 1.0 mmol), HOST (used in place of NOAY) (Rochem) (0.14 g. 0.33 mmol), and CHCL: (4 mb). The crude compound was purified on a Biotage 405 column (CHCL)/ModN 95:5) to give bert-butyl 3-46+(14.00-24-4-24-4) (and the other Mandron).
- 20 methyl jphenyl) piparaninyl) =1-{(4-chlorophenyl) methyl j-2-oxocthyl jcarbanoyl) (33)-1, 2, 3, 4-tetrahydro-inoqu'nol ine-2-oarboxylate as a white foam (0.32 g). NS m/s: 660 (M-N). Calo'd for CysHarlHSpi: 660.25.

25 Step 5

To tert-butyl 3-(N-[(1R)-2-(4-(2-((dinsthylamino) nathyl]phenyl)piperaximyl)-[(4-chlorophenyl)mathyl]-2cocethyl]earbancyl)(3S)-1,2,3,4-tet-shydro-isoquinoline-2carboxyl-ats (Step 5)(0.31 g, 0.47 med)) dissolved in dicease

20 (0.5 ml) was added 49 MCL in discome (1 ml). After stirring at RT for 6, the solvent was removed in vacous and the residue was purified by preparative HRCL (Neters Reserr CLS 5 microm 100 x 20 ms. 100 to 800 Chg/H in HgC over 6.0 min, 4.03 min) to give W-(110-2-(4-42-

PCT/US02/23926

- 202 -

[(dipsthylaxino)nebyl planyi)]piperail(n)]-1-[(4-chliosphayi)]-1-(3-chliosphayi)]-1-oncol()-(105(-14.3,3)-4)-(4-chliosphayi)]-1-oncol()-(105(-14.3,3)-4)-(4-chliosphayi)]-1-oncol()-(107)-1-(1

Property I o

10

15

N-[(1R)-2-[4-(2-[(pimethylamino)methyl]phenyl)-piperarinyl)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-omoethyl]ametidin-3ylombonamide

Chan 1

tert-Butyl 3-{N-[(18)-2-(4-(2-[(dimethylamino)methyl)phenyl)piperarinyl]-1-[(4-chlorophenyl)methyl] 2 20 oxoethyl]carbemoyl)szetidiaecarboxylate was propared

according to the procedure described in Proposition V by using (302-center-oil-ci-(4-c)-(4

PCT/US02/23926

- 203 -

carboxylate as a white solid (0.15 g). MS $m/z\colon$ 584 (N+6). Calc'd for $C_{13}E_{12}C18_{2}O_{4}\colon$ 584.15.

Step 2

- 5 TO LEATH-DAYARD 3. CHE (LGM-2-46-(1-(distribution) modal) inhered pictorection()-1-((chell-nepeebey)) inhered pictorection()-1-((chell-nepeebey)) inhered pictorection() in the statistic modal (1.2 ml) and inhered pictorection (1.2 ml) are defed (1.0 ml) at the advance (1.4 ml). Atter extering et NY for 6 h. the advance of NY means (1.4 ml). Atter extering et NY for 6 h. the advance of NY means (1.4 ml). Atter extering et NY for 6 h. the advance of NY means (1.4 ml). The new parameter NY means (1.4 ml) in the form (1.4 ml) in the new parameter NY means (1.4 ml). The new parameter NY means (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml). The new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml). The new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml). The new parameter (1.4 ml) in the new parameter (1.4 ml) in
 - Evample



- 20 H-((1R)-1-[(4-Chlorophenyl)methyl]-2-omo-2-(4-phenylpiperaninyl)ethyl)((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))oarboxanide
- 25 Step 1

Following the procedure for the synthesis of Preparation XIX, N=(IRF-1-[(4-shlorophewyl)swthyl]-2-coto-2-(4phemylpiperanipyl)sthyl](tert-butoxy)-carboxamide was prepared from Boo-p-01-0-Phe-OE (300 mg, 1.3 mnol) (Nova

PCT/US02/23926

201

Nicches), 1-(3-(disethylamino)-propyl-3 ethyleschoddimide sethiodide, (770 mg, 2.6 mmol) (Aldrach), HOMF (180 mg, 1.30 mac) (Aldrich) and 1-phosphylipsexisine (200 µl, 1.28 mmol) (Aldrich), (570 mg). MS (RST, pos. icn) m/s: 444 (NHM).

(ASII, neg. ion) n/s: 442 (M-H). Calc'd for C₂,H₂ClN₂O₂; Ad3 e?

Step 2

To N-((1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-coo-2-(4-10 phenylpiperaxinyl)ethyl)(tert-butoxy)carboxemide (Step

Description of the descriptio

13 solid was dried further in vacuo and then added to a 50 mL round between flowk equipped with measuric eliring. BMF (18 mS), DEMA [10] pL, 6.52 mmol (Addres), Doc-L-Wilson) (90 mg, 0.68 mmol) (Peptech), 1-(3-dimethylaminogropy))-3-whylourhodiinide subhiedtde (396 mg, 1,37 mmol), end MCAT (90 mg, 0.65 mmol) were added to the reaction flowk. The

resulting solution was stimmed 2 h then worked up as in Freparation XIX. The resulting crude was purified by flack chromatography (61b, 11t, hexams-block) to afford terrbury1.3-(N-(1E)-1-[(4-chlorophemy7)methy1]-2-cor-2-(4-

25 phomylpiperaninyl) ethyl)carbemoyl)(38)-1,2,3,4-tetrahydroisoguinoline-2-carboxylate (130 mg). MS (BSI, pos. ion) m/s: 603 (M-H). (ESI, neg. ion) m/s: 601 (M-H). (ESI, neg. ion) m/s: 601 (M-H).

0 Step

tert-Butyl 3-(M-(1R)-1-((4-chloropheny))methyl)-2-oxo-2-(4phenylpipwrainyl) ethyl)carbencyl (35-1,2,3,4tetrahydroisuquinoline-2-carboxylate (5tep 2) (127 mg, 0.211 mmol) was treated with 10 mL of RtOx said with BCl in a 50

PCT/US02/23926

~ 205 ~

ma round bettoned thank equipped with mequestic militaring. The rewartings solid use filtered, meabled with became and dried in vacuo to yield R-((12)-1-((4-chlorophosyk)swibyk)-2-0-2-(4-phosyk-phperening)) ethyl ((15)(3-1,2,3,4-tusinalyx)-isominalyx)-isominalyx interested (ed. gyp. MS (RSI, yos.

5 terrahydro-isoquinoly1) carboxamide (40 mg). MS (MSI, 300. ion) m/s: 503 (M+H), (ESI, neg. ion) m/s: 501 (M-H). Calc'd for Coll:ClN(O: 502.Z1.

Example 5

10

15

N-((1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1]-2-oxo-2-(4-(2pyridy1)piperaziny1)ethy1)((3S)(3-1,2,3,4tetrahydroisoquinoly1))carboxamide

Step 1

30

PCT/US02/23926

- 206 -

tert-Butyl 3-(N-((1E)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-oxc-2-(4-(2-pyridyl)piperazinyl)ethyl)carbomoyl:(3S)-1,2,3,4tetrahydroisominoline-2-carboxylate was prepared from N-

- 5 {(1R)-1-{(4-chlorophenyl)methyl}-2-cxo-2-(4-(2pyridyl)piperssinyl)ethyl)(tert-butoxy)-carboxamide (Step 1) (800 mg, 1.80 mmol), following the procedure for Exemple 93, Stop 2 using 25 mL of EtCAs satd with MCl for the first step, and DIEA (240 pl, 1.38 mmol), Boc-L-Tic-OE (340 mg,
- 10 1.2 mmol), 1-(3-direthylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide methiodide (740 mg, 2.5 mmol), HOAT (184 mg, 1.35 mmol) and DMF (15 mL) for the second step. The crude was purified by flack chromatography (SiOz, 1:1, hexame:EtOAc) to yield the title compound (460 mg). HE (ES., pos. ion) $m/\pi:$ 634 (NHH), 15 (HSI, nog. ion) m/s: 602 (N-H). Calc'd for Calcago to Calcago
- 604.14.

Step 3

- $H = \{(1R) 1 [(4-Chlorophenyl)methyl] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyl] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyll] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyll] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyll] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyll] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyll] 2-oxo-2-(4-(2-Chlorophenyl)methyll]$
- 20 pyridyl)piperazinyl)ethyl) (38) (3-1,2,3,4-tetrahydroisominolyl))carboxamide was prepared according to the procedure used for Preparation XVI using text-butyl 3-(N-((1R)-1-((4-chlorophenyl)methyl)-2-cmc-2-(4-(2pyridyl)piperazinyl;ethyl;carbemoyl)(38)-1,2,3,4-
- 25 tetrahydroisoquinoline-2-carboxylate (Step 2) (450 mg. 0.745 smol) and 10 mL HCl satd RtOAc. The resulting solid was purified by preparative HPAC (AcOH buffer) and freeze-dried yielding the acetate salt (410 mg). Mass Spec. m/z: 504 (H+H), (HSI, meg. ion) m/s: 502 (M-H). Calc'd for
- $30 \quad C_{19} H_{10} C1 N_{2} O_{1} \colon \ 503.21. \ \ \text{Anal.} \ \ Calcd \ \text{for} \ \ C_{10} H_{10} C1 H_{2} O_{1} C_{2} H_{4} O_{1} \colon \ C,$ 63.88: M. 6.08: N. 12.42. Found C. 63.66: H. 6.02: N. 12,64

PCT/US02/23926

- 207 -

Evenula 95

C-570

5 N-{(1R)-1-[(4-Caloropheny1)methy1)-2-oxo-2-[4-(2-pyridylmethy1)piperariny1]ethy1)-3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolylcarboxamide

Step 1

- 10 M. C(3h:4-1(4-cfl)cophenglinelhyll-8-cox-2-(4-12) pyridylmethyl)piperaminyl inhyll(terri-butcoy) carboxaside was prepared according to the procedure for Preparation XIX unitsy (2-pyridylmethyl)piperamine (650 ng. 3.7 med)) (Array), hosp-cli-9-7-8-01 (1.1 g. 3.7 mid), 1-(3-
- 15 dimethylaminopropyl)-3-othylenrhodiimide methiedide [2.2 g. 7.2 mmol), HOAT (560 ng, 4.10 mmol) and TMP (15 mL) [730 mg). MS (ESI, pos. ton) m/s: 459 (M+H). (BSI, neg. ion) m/s: 457 (M-H). Calord for C_MBICHLAG; 455.98.

20 Step 2

- tert-Rutyl 3 (N ((1R) 1-[(4-chlorophonyl)mathyl)-2-oxo-2-[4-(2-pyridylmsthyl)-piperazimyl]athyl]carhampyl-(18)-1,2,3,4-tertahydroisequinoline-2-carboxylate was prepared from N-((1R)-1-[(4-chlorophenyl)msthyl)-2-oxo-2-[4-(2-
- 25 pyrds/:methyll)piperacinyl|sehyll|cart-butosy| oxchomanics|(8top:)|1707 pr, 0.58 mail:according to the promodura used for Ecomple 93, Stop 2 using 25 ml NCl satd ECOLo, for the first step, then DEEA (100 pl, 0.574 mmOl): 800-L-788-CM (02 pr, 0.298 mmol): 1-0-disemblylatinopropyl)-3-
- 30 ethylcarbodiinide methiodide (101 mg, 0.340 mmol), and HOAT

PCT/US02/23926

- 208 -

(50 mg, 0.367 smol) for the second step (139 mg). MS (MST, pos. ion) m/s: 618 (M+H), (MST, neg. ion) m/s: 616 (M-F). Calc'd for $C_{16}H_{16}C(18_{2}O_{1}; 618.17)$.

5 Step 3

##:(181-1-(16-Calcopheny)lmethy[:-2-mo-7-[6-16ports).dexb[][jesperting]]=pin3-]-1-12,3,4-6-telports).dexb[][jesperting]=pin3-]-1-12,3,4-6-telicoguiadyleachomande was prepared from heri-laby] 3-(6-(13d--1(6-dhotopheny))methy[1-2-mo-7-[4-12-10 pyris[]_dexb[]_jespertiny]=pin3-methy]-1-2-mo-7-[4-12tel-telyqtotology:moline]--activosylate (19tp 2) (16t ps. 6-23) menl) escending to the procedure for Propertition W.T. The crude was purified by propertive HELC (TAR buffer) to afford the derived product (19 pin as a TM asil. NB (ISH, 12 pon. 10m hrz: 518 (19H), (18E), pog. 10m) hrz: 518 (19H), Calcid for Copy(HELO), 517.2 (19H).

Evernle 9



2

25

E-[(1E)-2-(2,5-Diaza-5-[2-[(sethylsulforg/lsmino]phenylbhicyclo[2,2,1]hept-2-yl)-1-[(4-chlorophenyl)nethyl)-2-oxoethyll((3E)(3-1,2,3,4tetrehydroisoguinolyl))curboxamide

Step :

2,5-Diaza-2-(2-nitrophenyl)-5-bensylbicyclo[2.2.1] heptane was propared according to the procedure for Preparation Ia

PCT/US02/23926

- 209 -

using, 2-fluorenttrobenzene (860 µi, 8.2 mmol), DIEA (5.3 mb, 30 mmol), and (15, 45)-2-benzyl-2,5-

diazabicyolo[2.2.1]beptane dibydrobromide (3.0 g, 8.6 mmol)
[Aldrich) and DWF (102 ml). The crude was purified by flash;
S chromatography (8ig., 2.1 bezones:ETOAC) to yield 858 mg. MN
[ESI, pos. icm] m/sr 310 UMHN, (SSI, reg. ico) m/sr 300

Sten 2

13 2-[2,5-Diaze-5-benzylbicyclo[2,2,1]hept-2-yl]-phonylamine was propared according to the procedure for Preparation II usine 2,5-diaze-2-(2-nitrophonyl)-5-benzylbicyclo[2,2,1]heptane (Step 1)(690 mg, 2,2 znol) and

H). Calo'd for C:: N:: N:: 0:: 309.36.

SnCl₂-H₂C (2.2 q, 9.8 mmol). NB (MB1, pon.ion) m/s: 280 15 (M+B), (BSI, neg.ion) m/s: 278 (M-B). Calc'd for C₁H₂H₃:

15 (M*H), (ESI, ney. ion) m/z: 278 (M-H). Cale'd for C₁₆H₂₁N₁ 279.58.

Step 3

{2-{2,5-Diaze-5-benzylbicyclo{2.2.1}hept-2-yl|phenyl}

20 (unthy/self/eng/lamine was propered from 2-(2,5-diaze-5-benzylbicyclo[2,2,1]hept-2-yl]phenylamine (Step 2)(690 up, 2,5 mol)) according to the procedure for Preparation III using methanesulfonyl chloride (190 ul., 2,65 mol) and worldine (220 ul., 2,72 mol). The crude mix was partified by

25 flash chromatography (810₂, 3% NeOH in CH₂Cl₃) to afford the desired sulforamide (533 mg). MS (837, pos. ion) m/x: 358 (Ne-H); (837, pos. ion) m/x: 356 (Ne-H). Calc'd for ChillySp(pg: 357.47.

30 Step 4

[2-(2,5-biazabicyolo[2,2,1]hept-2-yl)phenyl] (methylsulfonyl)swime (180 mg) was prepared according to the procedure for Preparation IV using (2-(2,5-diara-5benzylbicyolo[2,2,1]hept-2-yl]phenyl)-(methylsulfonyl)anine PCT/US02/23926

210 -

(Step 3)(530 mg, 1.5 mmol), 10% Pd/C (450 mg) and HCO,NH4 (520 mg, 8.30 mmol). MS (SEL pos. Lon) m/x: 268 (M+H), (ESI, neg. 10m) m/x: 256 (M-H). Calc'd for C₂HL/N5_{0.9}S: 257 10

Stop 5

- N-[(1R)-2-(2,5-Diaza-5-(2-((methylsulfomyl)smino))
 phamyllbicyclo(2,2.)hpspt-2-yl)-1-[(4-ohlorophomyl)sethyl)
 2-oxosthyl](tert-butcoy)carboxanide was prepared according
 10 to the procedume for Freparation XIX using (2 (2,5))
- 10 to the procedure for Freparation XIX mains [2 (2.) diazabloycolo [2.2.1] began by a policy [in ethylaus] for your diazabloycolo [2.1] per color of the policy of the
- 15 mmol). The crude was concentrated in vacuo to yield 369 mg, and used as is in the next step. 25 (RSI, pos. ion) m/s: 549 (RHH), (RSI, neg. ion) m/s: 547 (M-F). Calc'd for Callo (LNG)S: 549.08.

20 Step 6

- N-[(18)-2-(2,5-Diaza-5-(2-)(methylsulfomyl)amino]phenylbidcycle(2,2.1)hep-2-yl)-1-[(4-chhoropheryl)-methyl]-2-oxoethyl](tert-butoxy)carboxamide (Step 5)(369 mg, 0.672 mmol) was treated with said HCL in BEONe as described in
- 25 Preparation XVI. The resulting crude material was diluted with EUGe and weshed with 108 He₂CO₂ solm. The organic layer was separated, dried over He₂O₃ elitered and commentrated in vacuo. Using this material, tert-bttyl 3-(Nr 1(12)-2-(2)-disaz-6-(2)-
- 30 [munity]muliforpijamanno[posmyl]biskyvle [2,2,1]best-2-yl)-1-[(4-shlorophemyl)methyl]-2-osooshyl]cantmanyl](38,7-1,2,3,4terrahydroisoquimoline-2-carboxylate www prepared nocondimo to the procedure for Preparation XIX from Doc-V4Ic-09 (194 my 0.659 mol), 180N [4] et g. 0.53] mol), 1-(3-

PCT/US02/23926

- 211 -

dimesbylamino-propyi-3-b-ubylamshodilmide eathlottle (d15 mg. 1.396 mn)) and REF (5 ml). The crude was purified by flash chromatography (810, 20% ECOhe in CACC); to afford the desired compound (250 mg). MS (MST, pos. ion) m/m: 708 S (HHI), (SST, mg. ica) m/m: 706 (HHI). Calc'd for

CMH42ClN5O68: 708.27.

. .

H-[LB-2-(2.5-)danc-5-(2-[imethylaulfonyl)minol
phonylbiopolo(2.2.1)hop 2 yl) 1 [(4 chlcropberyl) methyl]-2-controlyll(139 [0-1,2.3,4-tetrahytor-inoquinolyl)|carboxando was prepared from text-butyl 3-(W-[LBR-2-(3.5-dtanc-5-(2-[imethylaulfonyl)minylbiolyl)myl)|biolylb

19 methyl-12-monethyl, carbamoyli (33-1-12-3,4-4-tembyldro-isoquiantiae-a-camboylase (160-) (130 mg.) (25 meth) secondring to the procedure for Proposition XVII. The crude was purified by preparative particle (TVA Infect to affect the desired product as the TVA solt (50 mg). NB (1831, pos. ion) are 680 (661), (1837, now. ion) mars 680 (661), (1837, now. ion) mars 680 (661), (1837, pos.)

H₂O₁ C, 51.23; H, 4.74; H, 8.78; Cl, 4.45; Found C, 50.96; H, 4.56; N, 8.57; Cl, 4.46.

25 Example 9

PCT/US02/23926

- 212 -

 $N-\{(1,8)-1-\{(4-\text{Chloropheny1})\text{methy}1\}-2-\{4-(2-\{(m+1))+1\}-2-(4-(2-(m+1))+1)-2-(m+1)\}-2-(m+1)\}-2-(m+1)\}-2-(m+1)$

5 Step 1

To a 500 mt roma-betturnet Eleak outlayed with respective mirrirry was asked homophysmass (0.120 a. 02 mto) (Alirich) and BU (200 mt). This solution was bested in a 45° call last has d-Edumonathrosames (1.8 mt, 1.2 mto) was consistent own y rin. The reaction was wittened for 15 h. distant of 40° at Elehe and weeked with 13 MtoOC (2 × 100 mt). The organic layer was consentrated for series to affected 1-12-data/peoply) 1.4.-datas-people-people-pei (1.9 mt (201 pos. 100 mt). The company of the 10° at 10°

Step 2

1-(2-Mitropheny)-1,4-diarapenhydrospine (Step 1) (1.7 g, 7.8 nonl) was broated according to the procedure for Preparation STX using p-C1-n-Phen-G1 (2.4 g, 7.8 nonl), 1-(3-dimethylassinopupy)-3-onlyloarbodiinide methiodide (4.02 g, 16.2 mol), NONY (1.09 g, 7.99 nonl), and DFF (50 mi) to yield p-(50+-1(4-choolpaky)ainty))-2-(4-22-dimethylassinopupy)-3-onlyloarbodiinide methiodide (4.02 g, 16.2 mol), NONY (50+-1(4-choolpaky)ainty))-2-(4-22-dimethylassinopupy)-3-dimethylassinopupy)-3-dimethylassinopupy)-3-dimethylassinopupy-3-dimeth

nitrophenyl)(1,4-diama-porhydrospinyl)]-2-oxoethyl)(text-25 butcoy)-carboxamide. MS (EET, pos. lon) m/s: 503 (MeH), (BSI, neg.ion) m/s: 501 (H-H). Calc'd for C₂₈H_{MC}CIN₂O₈: 502.99.

Step 3

30 M. (IRP-1-[(4-Chlorophomyl)methyl)-2-[4-[2-mitrophemyl)](, 4-diamaparhydrospinyl)]-2-oxocehyl(text-butony) carboxamide (Stop 2) (1.37 g. 2.73 mmbl) sea proceed with ROOke said with RO as described in Properation XVI. The resulting crude materials was diluted with ROOke and washed with ead InstOcy.

PCT/US02/23926

- 213 -

soln. The organic layer was separated, dried over Eq.SO. filtered and concentrated in vacuo. Using this material, cart-butyl 3-(N-{1/m-1-(d-chlorophemyl)-methyl}-2-[4-(2-nitrophomyl)(],4-diazaparhydrospinyl)]-2-

- 5 excellently leachescoyl (108)-1, 2, 3, 4-curralwdrz-isonainoline-2-carboxylate was prepared occurding to the procedure for Preparation XIX using Non-L-Tic-CH (70 m; 2, 2.85 mml), NONI (NS m; 2, 05 mml) and 1-(3-distribylandropropyl)-3-rely/evy-buddinds ambid-ddd (1,59 m; 2,50 mml). The
- 13 crude material was purified by flash chromatography (6:0_s, 2:1 Hexame-ERDAc) to afford the desired material (1.2 g). HS (ESI, pos. ion) m/z: 662 (H-H), (ESI, neg. ion) m/z: 660 (N-H). Calc'd for CaHaCHRQue 662.17.

15 Oten

cort-Sutyl 3 - Or (138-2-(4-(2-autrophenyl) 1, 4dianaparhydropinyl) 3-1-[(4-chlorophenyl) mathyl)-2coottyl) carbennyl (198-), 2, 3, 4-tetrchydroleopulnoline-2carboxylate was propared from bert-butyl 3-(K-(138-1-1(4-20-chlorophenyl) methyl)-2-(4-(2-nitrophenyl) 1, 4-

- disappropriate plants | 1-2-woothyl learnamoy | 163°-1, 2, 3, 4tetrahydrosinoyi | 1-2-woothyl learnamoy | 163°-1, 2, 3, 4tetrahydrosinoyi | 1-2-woothyl learnamoy | 163°-1, 2, 3, 4zmol | and SmCly-280° (1.6 g, 7.2 smol), according to the procedure for Proparation 1.1. The crude was purified by
- 25 flush chromatography (SiO, 20% ECOMo in CH₂Cl₂) to afford the desired material (590 mg). Nb (MSI, pos. ion) m/s: 632 (N*H) (ESI, neg. ion) m/s: 630 (M-H). Calc'd for Chiffs(ChNQ: 632.19.

30 Step 5

tert-Sutyl $3-(N-\{1R\}-1-\{(4-chlorophanyl)aethyl)-2-(4-\{2-(mathyl an | foryl)awiro)phonyl)(1,4-diaza-penhydrophnyl)-2-cosochyl)carbenyl)(3)-1,2,3,4-tetrnhydroisogainollae-2-carboxylate was prepared according to the procedure for$

PCT/US02/23926

214 -

Proporation 1.1 using test-buryl 3-(0-(1R)-2-(4-(2uninophony)) 11,4-diamapentydrospiny)1)-1-(4chioropheny) nethyl-1-acosethyl) cathemayl (38)-1,2,3,4tetrahydrologydrolline-2-carhenylate (Fusy 6)(190 ms, 0.6 5 mmol), wetheresifony (bloried (52 Rt, 0.67 mmol) and

pyridine (60 µl, 0.74 mmol). The crude was isolated (400 ng). MS (EST, pos. Lon) m/s: 713 (2+8), (RST, neg. ion) m/s: 708 (M-N). Colord for Cyray(1860e; 710.28.

10

Step 6

 $R-\left[(18)-1-\left[(4-\text{Chlorophenyl})\text{nethyl}\right]-2-\left[4-\left(2-\frac{1}{2}\right)-\frac{1}{2}\right] \\ = \left[(\text{methyl sulfonyl})\text{sainolphanyl}\right]\left(1,4-\text{diaza-perhydrospinyl}\right)-2-\frac{1}{2}\right] \\ = \left[(38)\left[3-1,2,3,4-\text{betrahydro-isoquinolyl}\right]\right) \\ = \left[(38)\left[3-1,2,3,4-\text{betrahydro-isoquinolyl}\right]\right] \\ = \left[(38)\left[3-1,2,3,4-\text{betrahydro-isoquinolyl}\right]$

chlorophony3)mothy1]=2-(4-{2- (methy/.ulfony1)mino)phony3)(1,4-diaza-porhydro-cpiny1))-2-oxochhy3]carbamy3)(38) 1,2,3,4-totrahydro-isoquinolinc-2carboxy1ate (Stop 5)(400 mg, 0.56 mm1) according to the

15 was prepared from tert-bubyl 3-(N-[(1R)-1-[(4-

20 procedure for Preparation NVI. The crude product was partitled by preparative EPLC to yield the desiroom material as the certain saft (7 mg). 29 (28T, pos. ion) m/s: 610 (WHB), (ESI, neg. ion) m/s: 608 (M-H). Calc'd for C-M-CLBOAS 509.22.

25

Other compounds included in this invention are set forth in Tables 1-8 below.

	WO (3/019850			_							PCT/US	12/23	926	
215 26 215 215 215 215 215 215 215 215 215 215				- 2	1.5	-								
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		Rub	н	hd	bd	н	5	pc:	pt	þd		pd	bs	×
THE REPORT OF THE PROPERTY OF		R ¹³ s	C1	15	ii n	ដ	T)	t d	C]	5		CI	CI	ย
215	8		н	Ħ	pt	H	ш	3-cypcH;NTiC=OCH2-	н	×		pt	ы	pt
The state of the s	>40/		H	ы	H	Ħ	н	ы	Ħ	Н		ţxi	þti	ы
15 5	1 .7	18 18 14 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	98. methylsulfonylamino	99. N-propyl-N-(CypCH ₂) andnomethyl	100, N-propyl-N-(CypCH ₂) aminomethyl	101. H, H-di (CypCH ₂) and nomethy 1		103. methylanlfonylamino	104. 2-pyridylcarbonylamino	106. benzylaminocarbonyl	\Diamond	106.		108. N-propyi-N-methylsulfonylemino

WO 03/089850										PC	T/US02/23926
				216							
	Rath	tet	ы	112	bti)XI	×	bd	pt	Ħ	H
	Rise	5	C1	7	61	CJ	ij.	IJ	S	CI	g
216	R ²⁰	3 - 2002 - (CH2) 2000 - OCH2-	H	215	pt	ш	ш	pc	3-phenyl (CH2) gHIC=OCH2-	H	ы
Table 1. cont.	12	н	ы	βa _e	н	4-CF5	ы	н	н	Ħ	pt
	N. W.	109. methylsulfonylemino	110. N-(CypCE ₂)-N-(NeSO ₂) eminomethy?	111. N-(CypCHg)-N-propylaninosethyl	112 N-(phenylpropyl) N-(MoSO ₂)amino	113, methylsulfonylamino	114. methylcarbonyl	115. CH ₂ C=GNI	116. HeSO ₂ NH-	117. methoxy	Hk. anzimo
	*	1 2	=	=	=	10 11	=	=	#	=	21

				-	217	-									
			Raise	1:1	œ	m	bci	н	н	ы	H	tx:	ps	pd	pel
			R ¹⁷ s	f)	ij	ಕ	E)	ฮ	덩	ij	덩	0.7	CJ	C	2
			37.2	tr	ы	×	æ	ш	н	н	Ħ	н	Ħ	m	н
		8,	E.	H	DI.	H	m	×	щ	×	н	H	H	4-Br	bil
217	rable 2.		R ¹⁴⁵	methyl	H	methyl	methy1	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	H	methy1
		A market	R ²⁴⁶	119. cyclopropylmothyl.	120. cyclopropylmethyl.	121. methylcarbonyl	122. isobutyl	123. propy3	124. methylsulfonyl	125. ethy1	126. ethoxycarbonylcyclopropylmethyl	127. isopentyl	128. 4-methylcarbonylaminobenzyl	129. methyl	130, methyl
				119	8	121		123	124	125	126		128	129	130
			N)				10					55			

		-	21	3 -									
	g: 	4 =	H	н	(M)	**	н	ы	ш	tat .	ы	×	m
	57.0	5	10	CT	C)	CJ	CJ	Ü	Ü	C)	ŏ	G	ਰ
	7	4 m	ш	H	н	н	н	н	н	34	н	H	Ħ
218 : cont		4 E	ш	н	Ħ	н	Ħ	ш	H	E	н	ш	H
218 Table 2, cont		methyl	methyl	methyl	æ	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methy1
	41.	31. 3-thienvinethvi	132, benzyloxycthyl	133. 2-methoxyhenzyl	134. methyl	 4-pyridylmethyl. 	 2-pyrrolidinylmethyl 	137. 3-methoxybenzyl	138. benzyl	139. aminoethyl	140, 4-methoxybenzyl	141. cyclohexylmethyl	142. 2-aminopropyl
	in	, E	5j	133.	10 134.	135.	136	137.	138	15 139.	140	141	142

				219			
		R. ¹³⁰	m	ы	Ħ	н	Ħ
		ą,	T T	ರ	IJ	C1	ರ
		B _{T0}	þt	н	×	×	×
219	cont	H _H	н	н	ш	Ħ	×
14	Table 2. cont	R.149	methyl	methyl	methy1	mothylcarbonyl	nethyl.
		R.140	143. nethylamino	144. 3-cyanobenzyl	145. isopropyl	146. CypCH ₂ -	Id. methylcarbonyl
		9	143	144	145.	10 1/6.	167.

WO (3/01985	~								rc.	1702	302/2	272 0	
		-	22	0 -									
		⁴ k	isobutyl	-CB2C(CB3)3	-CH2cyp	butyl	pentyl	-CH2chx1	ethyl	methyl	1sopropv1		
		es es	H	ы	ш	ы	н	н	ы	×	н		
		R ^{13a}	10	CI	C,	CI .	ij	당	ij	ij	5		
220 Table 3.		R 12	н	н	н	н	н	ж	и	н	H		
		N ₂	н	н	Ħ	н	н	н	34	ы	11		
	The Company	R ³⁴	N- (CH,SO ₂)-N-(CypCH ₂) amino	N-[CH ₃ SO ₂]-N-(CypCH ₂)emino	N-[CH ₃ SO ₂] -N-(CypCH ₂) amino	W- (CH ₃ SO ₂) -M- (CypCH ₂) and no	N- (CH ₃ SO ₂) -N- (CypCH ₂) amino	N-(CH ₃ SO ₂)-N-(CypCH ₂) amino	N-(CH3802)-W-(CypCH2)amino	N- (CH3SO ₃) -N- (CypCH2) amino	N- (CE3SO ₂) -N- (CypCH ₂) amino		
			6,	149	150	151	152	ZĮ	ž	155	156		
		un					30					12	

2

121

PCT/US02/23926

- 222 -

812 R 3 5 5 5 5 5 5 5 5 Table 3. cont. R. 10 R. 15 8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-ylmethyl 0-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-ylmethyl 8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-ylmethyl 8-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-vlmethyl 3-aza-bicyclo[3.2.1]oct-8-ylmethyl 2,6-dimethylpiperdin-1-ylCE-2-oxo-pyrrolidin-1-ylmethyl 2-exe-pyrrolidin-1-ylmethyl L-methylpiperazin-4-ylCH2-1,2,3-triazol-2-ylCH2-3-pyridyloxymethyl phenoxymethyl 169 170 77 72 Ę 17 Ę 86 g 16 Ë. 9 in H

	ы	ě	×	×	н	н	
		н					н
J 5			M	14	м	П	202
	7	ij.	ij	ij	ទី	CI	ij.
ы	LC!	п	tit	ы	ki	н	н
×	н	н	ы	bil	M	Ħ	ы
., 2, 4-triezol-1-ylCH2-	pyridyl-2-one-CH ₂ -	1,2,3-triazol-2-ylCHg-	4-morpholinoCE2-	2-CHy-imidazol-l-ylCHy-	2	2-propylimidazol-1-yl-CH2-	1-piperidy1CH ₂ -
183	184	185		187.	188	189.	190
						E 4 5 5 6 6 E	88 88 88 88 88

		-	22	4 -					
		ng.	н	н	ы	-CH ₂ C (CH ₃) ₃	bi	bs	chxl
		84.48	×	ш	Ħ	ы	ы	×	m
		E E	15	7	Ü	cı	5	10	5
224	Table 3. cont.	_4 ¹	14	ж	×	H	×	×	241
	Table 2	11 12 M	ы	æ	Ħ	н	×	×	Ħ
	*** <u>*</u>	2	1-pyrrolidinylCH2-	N- (MeSO ₂) -N- (CypCH ₂) aninomethyl	2-tsopropylimidazol-1-ylCH2-	1,2,3-triazol-2-ylCH2-		F	1,2,3-triazol-2-ylCE2
			191	152	25	194	簽	8	197.
			ĸ0					3.0	

- 225 -

8-(ethy_)butyl cyclohaptyl morpholino CH2C (CH5); sopropy1 CYDCH₀ethyl R 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 Table 3. cont. N- (NeSO₃)-N-(CypCH₃) and nonethyl. N-(MeSO₂)-N-(CypCH₂)aminomethyl N- (NeSO₂)-N-(CypCH₂)aninomethyl N- (MaSO₂) -N- (CypCH₂) aminomethyl W-propyl-N- (CypCH₂) aminoCH₂-M-propyl-N-(CypCH2) aminoCH2-M-[CypCH2]-N-propyleminoCH2 1, 2, 3-trianol-l-ylon -- pyrazolyl-CH2-1-pyrazoly1-CH2-1-pyrazoly1-CEs-1-pyrazoly1-CH2-8 8 200 201 202 205. 208 500 204 207. 15 9

WO 03/089850									rcı	7634	2/239	-20	
		- 2	26	-									
	a a	isobutyl	1sobuty1	-CH ₂ C(CH ₃) ₃	-CHyeny	butyl	pentyl	-Chychxl	ethy1	methyl	isopropyl	35	eyelopenty1
	R ₁₃ 8	н	щ	н	н	н	н	н	н	ш	ы	н	ы
^a lx	ń,	텀	Be	Br	Br	Br	Br	Pr.	14 (2)	Br	Br	Br	Ū
Table 3. cont.	- 12 BK	ţas	ja)	jaj	ţr.	н	H	H	н	Ħ	ы	н	H
s other	N of R	н	Ħ	Ħ	н	312	pq	pt	Ħ	H	н	Ħ	н
*-\Q.	R ^{1,4}	1,2,3-triasol-1-ylCH2	H-(CH ₃ SO ₂)-N-(CypCH ₂) amino	N- [CH ₅ SO ₂) -N- (CypCH ₂) amino	N- (CH ₃ SO ₂)-N- (CypCH ₂) amino	N- (ChySO ₃) -N- (CypCH ₂) and no	N- (CII,502) -N- (CypCHz) amino	N-(CE3803)-N-(CypCH2) amino	N- (CR ₅ SO ₂) -N- (CypCR ₂) amino	N- (CII,5O ₂) -N- (CypCH ₂) amino	N-(CH ₅ SO ₂)-N-(CypCH ₂) amino	N- (CH5802) -N- (CypCH2) amino	N-(CypCH2)-N-(MeSO2) anino-
	de	210	211	212	213.	214	215.	216.	217.	218.	219.	220	77
			un					10					12

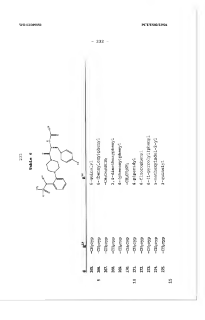
WO 03/009850								PCT/US02/23926
		- 2	27	-				
	, K	2-buty1	ethyl	-CH ₂ C (CH ₂) ₂	Boc	128	195	
	R.35	Ħ	н	н	н	н	н	
**	Rus	ರ	đ	텀	ЯK	Br	ť	
THE STATE OF THE S	, i i	щ	ы	ы	tat)	ps	4-1	
Table 3. cont.	ar ar	ы	H	M	ы	11	Н	
	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	H-(CypCH ₂)-N-(MaSO ₂)smino-	1,2,3-triezol-1-ylCH2-	1,2,3-triazol-1-ylCHs	H- (CypCH ₂) -N-propyLaninoCH ₂ -	W- (CypCH ₂) -N-propylaminoCH ₂ -	N-(CypCH ₂)-N-propyLaminoCH ₂ -	
		ä	223	52	53	226.	227.	
			ιn					30

			-	221	3 -									
		1 _k	H	is:	CypCII	111	H	H	203	E	30	ж	H	isobutyi
		Rass	22	pc	×	111	po	H	117	E	(K)	×	112	513
		R	ฮ	텀	ฮ	ฮ	ಕ	ដ	ฮ	ឪ	Ę	텀	ฮ	ថ
	2	34	щ	н	ц	щ	н	щ	ш	ш	ш	ш	н	ш
228		N ST	ts	Н	ш	ы	н	te	ы	225	tr	ы	4-Br	bil
7able 4.		R	methyl	112	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	methyl	H	methyl.
	The state of the s	R 244	228 cyclopropylmethyl	229. cyclopropylmethyl	230. methylcarbonyl	231. isobutyl	232. propyl	233. methylsulfonyl	234. ethyl	25. ethoxycarbomylcyclopropylmethyl	236 isopentyl	237. 4-methylcarbonylaminobenzyl	238. mothyl	239. methylcarbonyl
		-	228.	229	230	231.	235	233	ğ	ĸ	300	237.	238	239.
		10					9					13		

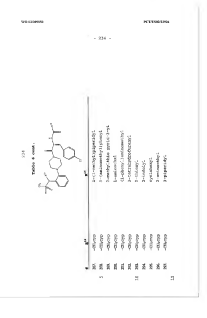
		- 23	9 -			
	1	achy)	K	isopropyl	μ	ud .
	9	* *	æ	ы	н	pc
	2	4 5	텀	T)	15	ថ
3	<u> </u>	2 10	00	[12]	112	m
229 . cont.		* =	ш	ш	н	20
229 Table 4. cont.		Resthyl	nethyl	methyl	methy1	mothy1
	***	# Res	24L methylcarbonyl	242 nethylcarbonyl	243. cyclohexylmethyl	246. mothyl
		* 8	241	242	10 243.	244.

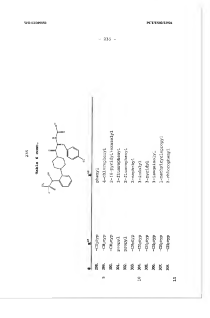
			-	230	0 -								
			^a ra	m	(X)	14	14	pq	Ħ	щ	ы	ш	tri
			R. M.	Ħ	×	×	н	ш	н	н	ш	pt	×
			R15s	ថ	đ	IJ	đ	15	IJ	CJ	C1	ij	Б
		â	97.	m	m	115	Ħ	Ħ	þS	m	н	п	m
230	cont		n _k	ш	ы	Ħ	ps	þs	ы	н	ш	ы	ы
ä	Table 4. cont		R.140	methyl	methy1	methyl	14	methyl	methyl	methy1	methyl	wethyl	methy1
			R ²⁴⁴	245. 3-thienylmathyl	246. benzyloxyetbyl	247. 2-methoxytenzyl	248. methyl	249. 4-pyridylmethyl	250. 2-pyrrolidinylmethyl	25L 3-nethoxybenzyl	252 benzyl	253. aminoethyl	254. 4-mothoxybensyl.
				245.	246.	247.		249	250.	152	덨		ž,
			u)				91					13	

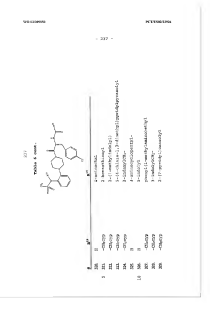


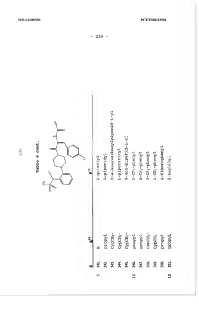


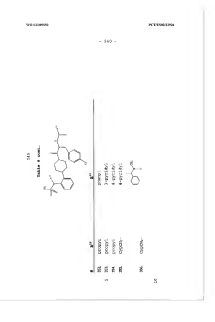






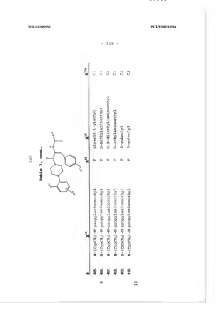


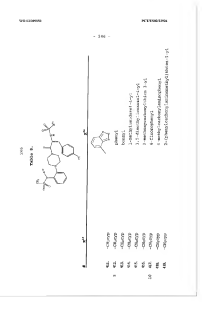


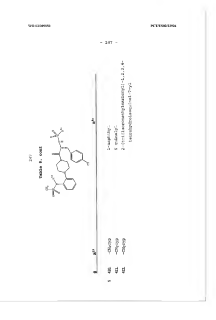


WO (3/099850										Pe	CT/U	502	23926
				24	2 -								
	3,734	ย	Ŋ	ย	5	2	ย	E)	Ę	ij	CI	5	g
	28.16	6-quinolyl	6-quinolyl	5-quinoly1	6-quinoly1	6-quinolyl	6-quinolyl	6-quinolyl	6-quinelyl	6-quinolyl	6-quinoly1	3-isoquinolyl	3-18ccuinolyl
, **-	n es	ы	н	н	H	Ħ	æ	н	×	Ħ	Ħ	n	×
Table 7. conft.	R. 18	1-(N-(CypCH2)-N-(3-thienylmethyl)amino)ethyl	1-(N-(CypCE_3)-N-(CE_3C=0) amino) ethyl	1 hydroxysthyl	1-(N-(CypCH ₂)-N-isobutyLamino)ethyL	1-(N-(CypCH2)-N-(phenylethyl)amino)ethyl	N-(CypCH ₂)-N-(MeSO ₃)aminomethyl	1-(W-(CypCH2)-N-(pentyl)amino)ethyl	N, W-di (isobutyl) aminomethyl	1-(N-(CypCH ₃)-N-(2-ethylbutyl)amino)ethyl	1-(N-(CypCH2)-W-(3-sethylphonyl)amino)ethyl	N-(MeSO ₂)-N-(CypCH ₃) aminomethyl.	1-(W-(CypCHz)smino) ethyl
		369.	370	371	375	373	374	375	336	377.	378	379	380
			ın					9					22

WO (3/0)	19850									PC	T/U:	502/2	13926
			-	243	3 -								
		ri se	E E	5	15	G.	5	U	Ę,	ij	C)	IJ	Ü
243	# m = (4-piperidyl	piperid-1-ylethyl	1-staylpiperid-4-yl	1-1sobutylpiperid-4-yl	1-etaylpiperid-6-yl	1-ethylpiperid-4-yl	1-ethylphperid-4-yl	1-isopropylpiperid-4-yl	1-(CypCH ₂)piperid-4-yl	1-isobutylpiperid-4-yl	1-[(CH)),OCH,)p:perid-4-yl
	. ~	70 :	111	Ħ	н	н	н	Ħ	н	ы	ш	н	ш
	Table 7. cont.	Marie	N=(MeSO ₂)=N=(CypCH ₂) aminomethyl	N-propyl-N-(CypCE ₂) aminomethyl	1,2,3-triazol-1-ylmethyl	N-propyl-N-(CypCH ₂) anthomethyl	N-isopropyl-N-(CypCH2)aminomethyl	N-athyl-N-(CypCH ₂) sminomethyl	N-cyclopentyl-N-(CypCH ₂) enthogethyl	1,2,3-triazol-1-ylmethy1	1,2,3-triazol-1-ylmethyl	1,2,3-tclazol-1-ylmethyl	1,2,3-triazol-1-ylmethyl
			381.	385	383	384	385.	396.	387	×	386	390.	361.
			un.					9					10







PCT/US02/23926

- 248 -

Example 423

5 H-((1R)-1-[(4-Chloropheny1)methy1)-2-[4-(2nitropheny1)piperaxiny1]-2-oxoethy1)((3S)(3-1,2,3,4totrahydroisoquinoly1))carboxamide hydrochloride

The titude compound was propared from that-babyl 3-40(1939-1-4]-delingendepund purel).2-46-(2 mixtural)
piperaminyl 1-2-occathyl continuoyil (88-1,2,1,4-4tetershydroidosquinofine-3-carbonylate (136 mg. 0.18 mmol.)
Preparation UTI] by transmus with 5 mi 0 4 mastd solm of
mail in EDMo. This was purified by preparative NDG (NTA)
buffer) on given the title compound as whate sold (16 mg).
MM (MEX. pos. ion) m/ss 546 (000). Chie'd for CgrigClBQiu
547.26.

_ . . .

20

25

(28)-3-(4-Chloropheny1)-1-(4-(2-[(cyclopropylmethy1)(methy1sulfony1)smino]phony1)piperariny1)-2-(phonylmethoxy)propan-1-one

PCT/US02/23926

- 249 -

Step 1

To a 250-mL round-hottowed flask equipped with a magnetic stir has was added H-Boc-p-Cl-D-Pho-OH (PepTech Corp.) (5.0 g, 25 mmol) followed by 1M H_2SO_4 (50 mL). The heterogeneous

- 5 colution was heated to dissolve the emice edid. Upon cooling the emine acid formed a white flocation; precipitate. The solution was cooled to 0°C and water was added until efficient attring was restored (cs. 35-36 mi). To the solution was added RMNO, (2.6 g in 10 mi Ref. 35.
- 10 meol) over 2.5 h utilizing a syringe pump. Once the additic was complete the ice bath was allowed to make on its own and warm to room tomy. After starting for 24 b the resection mixture was editated with Eq. (32 x 20 al.) and startanted with [MIII] (30, enteranted with the Eq. (3 x 20 al.), and the 15 combined extracts were dried (MayNA) and commentated onto
- silica gel. Purification by chromatography (0.5% to 5% MeOGFCE(L₂) afforcied (25)-3-(4-chlorophenyi)-2-kydroxypropanoic acid as a white solid (1.8 g). MS (ESK. ng. ten) m/s 199 (M-1). Calcid for Calgallary: 199.04.

Stor

To a 250-m2 round-bottomed flank equipped with a magnetic stirring bar was added tert-buty1 $4-\{2-$

- I (vg.) spowgy/set/p3/ insthylations/) and mappensy-1p pipersine-embragiance (Embegd 8.5 gpc) II (7.8 g. 19 smol) and CKClq (130 m2). To this solution at 27 was adoled TM (130 m2). This was extracted for 1 h and concentrated on a rotary evaporator. The residue was taken up in 100 MayOn (eq.) and CKGlq, and attered for 0.5 h. It was extracted 30 with CKClq, and the combined extrusts were washed with brise, detail (40go) and concentrated to affected in-
 - (cyclopropylmethyl)-(methylmulfonyl)(2piperazinylphonyl)mmine (5.9 g). This was used without

PCT/US02/23926

- 250 -

further purification. MS (BST, pos. ion) m/s 310 (N+1). Calc'd for $C_{12}B_{3}N_{3}O_{1}St$ 309.15.

Step 3

5 To a 350-m, round bottomed-flank equipped with a magnetic stir box and containing a solution of N-(cyclopropy/methyl) intent/lenul flowy) 1 (3-phperaziny)-phenyl) amine (Step 2) (1.8 g. 5.8 mmol) and (28)-3-(4-chlorobenyl)-2-bytromyromanic and (Step 1) (1.2 g. 5.8

- 10 mmol; in CA,CL, (30 mL) and RMP (10 mL) at RT was added RDAT (Aldrich) (6.87 g. 6.4 mmol) followed by EDC (Aldrich) (1.3 g. 7.6 mmol). This was artured for 18 h and diluted with CR₂C₃ (300 mL). The mixture was weaked with EO (3 x 100 mL), ec. NAUCO, (1 x 100 mL) at 100 mL). It was dried (400,00) and conscentrated onto silice onl.
- 35 dried (WaySo) and concentrated onto silics upi. Furification by chromotoprephy (Ct or 55% EVANCHexamem) afforded (28)-3-(4-chlorophemyl)-1-(4-(2-[(cyclopropylmethyl)-(mobhylsulforyl)amino]-phemyl)piporatinyl)-2-hydrogropp-n-lone as a mighthy yellow oil
- 20 (1.8 g). Analytically pure material was obtained by zeverse phase preparative scale chromotography (Column MetaGhem relation Cyr. 8 micros. 1900; 20 micros. patches; 5 to 100% CNGCH (0.18 NTM), 750; (C.18 NTM), 35 (SST, pos. ion) m/z 492 (McJ.). Calcid for Cyr. [April, 100], 65 (S.17).

Step 4

To a 15-mL round-bottemed flask equipped with a magnetic stir bar and containing (28)-3-(4-chloropheny1)-1-(4-(2-[(cyclopropylmethy1]-(methylmulfony1)amino]pheny1)-

30 piperazinyl)-2-bydroxy-propan-1-one (Step 3) (0.075 g, 0.15 mrol) in 2 ml TFF at RT was added Last (Aldrich) (0.007 g of 60% dispersion in oil, 0.17 mmol). Gas evolution was observed and eftor 5 min bennyl bromide (Aldrich) (20 ml, 0.17 mmol) was added. After stirring for 18 h. the mitter of 18 ml.

PCT/US02/23926

- 251 -

was quenched with eq. NaMCO3 and extracted with St3O. The combined other extracts were weathed with NgO and brine, dried (NaSO3) and concentrated onto silica gel. Purification by chromatography (30-55% ECOM/Dexames)

5 afforded (18)-3-(4-thlorophemy)-1-(4-(2-[(cyclopropylasthy!)-(methylanifonyl) amino]phemylipipacarinyl)-2-(menyl-methoxylpropan-1-one as a colories oil (0.055 g). IN (EET, pos. ical a/s 582 (Mel). Calcul for ChysiCHA(G) 8-81.21.

Evermin 47



piperarity1)-4-(2-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoly1)butane-1,4dione

Step 1

- 20 To a solition of 3-phenylpropassic solid [5.5g, 27 mm3] in anhydrous CLICL, [50 Mt. Addreh) was added coally deliveride [5 Mt. Addreh]. The resettion initiative was stirred at Rf for 2 h, then the solvent was sensed in vector. The residue was re-dissolved in anhydrous
- 25 CH₂Cl₂ (50 mL) and concentrated again. The product, 3-(4-chlorophenyl) propancyl chloride, was dissolved in anhydrous THF (Aldrich) and cooled to -78°C in a dry ice bath for the next step.

30

PCT/US02/23926

- 252 -

Step 2

To a solution of (4R)-(pherylmothyl)-2-examplidene (5.5 g, 30 mmol) and 5 mg of triphenylmothame (indicator) in 200 mL of anhydrous THP at -40°C under Ng, was added n-butyllithium

- 5 (2.5 % in Bezzes, 30 med.) Addrich) until an erempe color persisted. The resulted solution was then cooled to -70°C, and the THF solution of 3-bbmm/l-prosmov) chloride (Step 1) was added. The resertion was rathred at -70°C for 1 h. After warming to 0°C, the reaction instruce was sourced onto
- 10 So and of said A Solidon and extracted with 100 min of CD(41). The organic phase was weather with trime, dried over Thago, and concentrated in the interpretated in the min the product was purifically a silies gal column chromatography (BIONe) to afford (42)-3-[1-4-dalorophenyl/propensys)]-4-bensyl-1,3-consolidati-2-one on a white solid (7.5 g) a. 8 (85%, Dec. 100) #22 (34.6.)

(H+1) . Calu'd for C11N11C1NC1: 343.10.

- To a solution of (42)-3-(3-(4-ch)orophuny(1)propency(1)-420 hemsyl-1,3 consolidin-3-cmo (6top 2) (3.0 g, 8.72 men) in
 manystrom mFT (100 sh, Albrich) at -76°C men added a fifty
 solution of Nature (3.1 mi, 1M. Aldrich). The solution was
 stirred at -78°C for 30 min them at -20°C for 30 min. The
 solution was conclet to -70°C magain and t-Marky lorosecentary
- 25 (1.9) m/, 33.1 mol) was added to the reaction attrire via a syringe. The reaction was attrired to '77% for 3 h. After verming to RT. the resection mixture was poured outo IR MaSyN, (50 mb). The desired compound was extracted with 100 m°, of RIGhe and the organic phase was vashed with 10 m°.
- 30 of brine, Gried over Me₂SO, and concentrated in were. Che compound was further purified with siling gal column chromolography (20% to 50% NiChe in Levano) to provide tert-butyl 4-((RF)-2-exo-4-benny/(1,3-exo-2)ddin-3-yl))(36)-3-(4-bh)(recobenylment/1-d-exo-bennete as a liable wellow

PCT/US02/23926

- 253 -

solid (3.5 g). MS (BSI, pos. ion) m/x: 458.0 (M+1), Calc'd for $C_{16}H_{17}C110G_1$: 457.17.

Step 6

- 5 TV a sOlution of Leri-buly1 4-[168]-2-osco-4-bansy1-[1,3-oscobildin-3-y1][169]-3-[(4-chloropheny1)nehiy1]-4-conbutanceto (Seep 3) (0.3 g, 0.856 mmOl) in 10 mt of TMY was added 0.1 mt of MgO (358) and 33 mg of LiGEL[16] (0.787 mmOl). The reaction was entered at PF for 3 h and extracted
- 10 with 30 mt of Exp. The expects columns columns as cidified with 2ft MCL to pir -2 and extracted with 50 mt of StoRe. These Nather extractions were combined, dried ever MayDo, entracted in vacuo. (187-3-([crr-haty])-expectsony]-2-((4-en)-orphophylambty]) propunde cold was obtained as
- 15 light yellow oil (0.15 g) and was used in the next step without further purification. MS (ESI, pos. ion) m/s: 299.0 (N+1). Calc'd for ChH_SClOg: 298.10.

Step 5

- 20 To a solution of (syxlepropylambin) herbyl=microyl)-(2-piperannyl-phenyl)amine (MCI self-, 2.3 g, 6.0 resh), (28)-3-((car-butyl)losycat-ponyl)-2-((c-bhorophenyl)-nethyl)propandia andd (1.8 g, 6.02 med., Step 4), HOME (0.81 g, 6.0 med.) Technologies
- 25 moll 'n 20 min (ChiCl, at 0°C was added IEC (1.73 g, 5.03 mol). Advenced Chamtech). The reaction was warred to HT and stirred for 12 h. The reaction was quenched with said BARDO, extinuted with 89 hL of ECOM and the organic solution was weaked with brise, dried over NapAC, and
- 30 comewatated in women. The compound was further partied by silice get column chromatography (600 EtOno in homano) to provide 2.3 g of text-butyl (30)-2-(4(-chlorophomyt)mathyl)-6(-4(-2(-(eyologropyInchyl) (methylos(Engyl)amino))panyl)-piperavily-14-combutance as a white foun.

PCT/US02/23926

- 254 -

NO (801, pos. don) m/r: 590.6 (M-1). Calc'd for CysHaClNhOpS: S89.24. Anal. Calcd for CysHaClNhOpS: C, 61.05; B, 6.03; N, 7.12, Cl, 6.01. Poundi C, 60.91; H, 6.69; N, 7.09; Cl, 6.16.

Sten 6

- A solution of Lest-butyl (3S)-3-[(4-chlorophenyl)-mathyl]-4-(4-(2-[(cyclopropylnethyl)-(mathylsulfonyl)aninolphenyl)piperasinyl)-4-oxobutanoate (Stop 5) (0.16 g,
- 10 9.27 meal: in 10 nf. of 50% TRA in CMcI, mixture was metrod at RT for 2 h. The volatile solvent was removed in vacuo. The residue was dissolved in CMcI, and concentrated in vacuo. (38)-3-(4-Chilorophemyi)-nethyi]-4-(4-(2-(cyclepopyrimchyi)-1-6-(b)-cal(equi)-).
- 15 aminojphenyl]pipseasinyl]-4-coobstancto acid was obtained as a light yellow solid (0.14 g) MS (REI, pcs. len) m/m; 534.4 BH1). Calco'd for UsskyCliNoSh 533.18. Amal. Calcul for CpHgClNoSh 533.18. Amal. Calcul for CpHgClNoSh 53.08.0; C. 55.56; H. 5.39; M. 7.49; Cl. 6.32. Found: C. cb. 51; H. 5.38; M. 7.35; Cl. 6.12.

20

- To a solution of (38)-3-[(4-chlorophenyl)methyl]-4-(4-(2-[(cyclopropylmethyl] (methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-4-exobutanoic acid (Step 6) (0.63 g, 0.97
- 25 mmol). North-buly! piperwainscarboxylato (0.272 g. 1.46 mmol). Noble (0.131 g. 0.72 mmol) and TEA (0.136 mm. 0.87 mmol) in 10 mL of Chicl, at O'D was added ETC (0.28 g. 1.46 mmol). The reaction was warmed to ET and utilized for 12 h. The reaction was guemed with said. MeSOs, and extraor and the control was guemed with said. MeSOs, and extraor and the control was guemed with said. MeSOs, and extraor and the control was guemed with said. MeSOs, and extraor and the control was guemed with said. MeSOs, and extraor and the control was guestiant.
- 30 with 50 m of MDAG. The organic phase were washed with brine, dried over Na₂00, and concentrated in vector. The crode compound was further purified by silica gal column chromatography (RDAG) to afford tert-butyl 6-[(18)-3-[(4chlorophay) neuthy]:4-(4-(2-)

PCT/US02/23926

- 255 -

((cyclogropylsetkyl)(methylsulforyl)amino]phonyl)pipersulnyl)-4-oxobutanoylpipersulnecarboxylate as a
white foam (0.3g; MS (SEI, pos. ion) m/z: 702.5 (M:1).
Calo'd for CpikuClki0a\$: 701.30, Anal. Calod for

Calc'd for C₅N₆₅ClN₅0₆S: 701.30. Anal. Calcd for 5 C₅N₆ClN₅O₈S*0.5850: C, 59.10: H, 6.94; H, 9.85; Cl, 4.98. Found: C, 59.32; H, 6.94; N, 9.81; Cl, 5.17.

Step 8

The a solution of (38)-3-(4-chicorphemy)Inmch2|1-4-(4-(2-10-1)) (igysloppy)ambigh) (semiphysideform) among phemy3|piperanivg)|-4-cochichmone and itsep 7) (75 mc. 0.116
mod), 7,3/4-terrelyphotosepsimolism (0.077 mc. 0.13 mod)),
and TEA (0.064 mc. 0.46 mem) in 5 mf. of ChyCi; at 0°C was
addum [DOP-CI (64 mg. 0.17 mms)). The resertion was warmed to

- 15 E7 and stirred for 12 h. The reaction was diluted with 20 mL of CRCL; and waited with each. Namich, followed by brine. The organic phase was field over Raph, on alconcentrated in vacase. The cruis product was purified by silica onl column chromotography (BODDs be afford a white form (0.3 g. 44h). Winal prop-NRIC purification was performed to provide 30 mg.
- of (29)-3-(1(+-hlorophway/lamethy/-1-4-(4-(2-(4-(2-(39)-3-(4)-4-(4)-(2-(39)-3-(4)-4-(4)-(4-(2-(39)-3-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4)-4-(4)-4-(4)-(4-(4)-4-(4
 - Other compounds included in this invention are set forth in Wahles 9-13 below.

30

WO GENORES

DCT/ESO2/23024

- 256 -

.

	ě.	R ⁶	Formula	3695	ICI*	
	426.	tert-butoxy	CatHeeC.MaOsS	589.24	590.6	
	427.	CH	$O_{24}H_{32}C_{-}^{*}N_{3}O_{4}S$	533.18	534.4	
10	428.	1,2,3,4-tetra-	$C_{23}H_{41}C.I.N_4O_4S$	648.25	649.4	
	hydroisoquinolin-2-yl					
	429.	2-furylmethyl-	$\mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{27}\mathrm{ClN}_4\mathrm{O}_8\mathrm{S}$	612.22	613.5	

15

Table 10.

20	8	15a	x	Zormula	1159	ME*
	430.	н	N	C10H44C1K5O4S	601.25	602.
	431.	ethyl	N	$C_{32}H_{44}ClN_5O_4S$	629.28	530.
	432.	propyl	N	C33H44ClN5O4S	643.30	644.
	433.	3-methylbutyl	N	C35H50C1N5O6S	671.33	573.
25	434.	2-mathylpropyl	N	CoeHesClNsOeS	657.31	558.
	435.	cyclopropylmethy	1N	C24H44ClNsO4S	655.30	656.
	436.	H	CH	C32H41ClH4O4S	600.25	501.
	437.	pyrcolidinyl	CH	CMH41ClK4O4S	669.31	670.

*CT/US02/23926

- 437

,	*	R ^e	x	Formula	MW	MH*
	438.	methyl	10	C52F43C1N5O5S	643.26	644.6
	439.	tert-butyloxy	21	C35H40ClWyOoS	701.30	702.5
	440.	phenyl	22	$C_{27}H_{44}C1N_8O_8S$	705.38	706.3
10	441.	e:hoxy	38	C35E44ClWsOsS	€73.27	674.5
	442.	2,2-dimethyl-	31	ColHanClW-O	€99.32	700.5
	b	styl				
	4.45			0.11.0311.0.0	670 07	4779 4

15

Table 12.



	444.	1,3-thiazolidinyl	ConHatClH4OoS	570.24	571.2		
	445.	morpholino	CatHatClH4O4	568.28	569.2		
	446.	146. tert-butyl piperszinecsrboxylate					
			CasHauClNaOs	667.35	668.5		
25	447.	cyclobatylanino	CatHetC1NeOs	552.29	553.3		
	448.	azetidinyl	$C_{23}H_{23}C1N_6O_3$	538.27	539.2		
	449.	(2-fluorophenyl)methyl	amino				
			Coakactriaco	606.28	607.2		
	450.	2-pyridylmethylemino	CntEasClWsOs	589.28	590.7		
30	451.	(2-methoxyethyl)methylamino					
			CastletClWaO4	570.30	571.2		

PCT/US02/23926

- 258 -

Table 13.

 \mathbb{R}^2 452. 4-fluorobenzyl

453. 3-fluorobenzyl

4-trifluoromethylbunzyl 454.

10 455. 3-trifluoromethylbenzyl

456. 2-suph:hy1

Although the plarmscological properties of the compounds of Formula I vary with structural change, in 15 general, activity possessed by compounds of Formula I may be demonstrated in vivo. The pharmacological properties of the compounds of this invention may be confirmed by a number of pharmacological in vitro assays. The exemplified pharmacological assays which follow have been carried out 20 with the compounds according to the invention and their salts.

BIOLOGICAL EVALUATION

- A number of models exist for the study of obesity (see, e.g., Broy, G. A., 1992, Prog. Brain Res. 93: 333-341; and Bray, G.A., 1989, Amer. J. Clin. Nutr. 5: 891-902). Animals having mutations which lead to syndromes that include obesity symptoms have also been identified.
- Attempts have been made to utilize such animals as models for the study of obesity, and the best studied animal models to date for genetic obesity are mice. For reviews,

PCT/US02/23926

- 259 -

see, e.g., Friedman, J.M. et al., 1991, Massn. Gen. 1: 130-144; Friedman, J.M. and Liebel, R.L.: 1992, Cell 69: 217-

Assays which demonstrate MCR4/MCR3 agonistic sctivity 5 of compounds are well known in the art. One particularly useful assay is the RioTrak IM CAMP direct enzyme immunoassay (ETA) system from Amersham Pharmacia Biotech. which quantitates the cAMP response of cells to MC ligands. This system allows the simple quantitation of total cellular 10 cAMP measurement in cells exposed to selective ligando. Briefly summarized: HEK cells stably transfected with the MC-1, MC-3 or MC-4 receptors are plated into 96 well microtiter plates and grown overnight. Cells are dosed with the appropriate MC ligand for I hour and then lysed. A 15 fraction of the lysed cell extract is transferred to the assay plate. The ELISA assay is performed according to kit instructions. Each plate contains a series of cAMP standards for calculating a standard curve, as well as a full NC agonist as a positive control for each MC receptor. aMMP

20 activity is calculated as a % of the maximum cAMP activity

of the full MC agonist control.

28 Mitched this can be used includes a modified wavelon of that recorrectly intente et al. (0. ver). 185, 1959-1103, 1991.) and Chao! "danard et al. (Pharmacol. Texticol., 81, 62-44, 1977.) acts are keyle tumber a reversed 22-ber light/dacht sycle for 5 skey prior to texting. Co the text day, andmain are exhibited ore oppound via furseportionent route of administration 1 hr effect the lights sp off and then immediately placed in Guidval. Pleadistan access (DX x 14 x 15 cm). Observed lightlen, rets are observed for 1 hr. The makes of purils accessions and young are recorded.

PCT/US02/23926

- 260 -

There are 10 animals yes treatment group and bromouriptime (4 mg/kg) is used as the reference agent as well as a vehicle control. Data are analysed by comparing treated groups with vehicle control using Mora Whitney U tests,

Fast-induced food intake in mice

Male GSTML/6 size (25-3) g) were used for stakken, prod was removed from computated size (3-faces) overmidth; 10 (16-18 hr). The next day, size were dozed with compound (in 200 Coptino) or HWK-TWeen or HWS, depending on the scibulity) and then pisced into individual cages. Fifteen min following systemic dozing or 30 min following intracenterconnecticals (1-a-y) dozing (1-a. ; these tresovers

- 15 from seestheain), a pre-weighed amount of food was placed in each ceep. Tood was thou weighed 1, 2 and 4 he after replacement. Cumulative food finade was determined as the difference between the initial weight of the food and the weight of the food at each time point. For artificial
- 20 aralysis, food intake values of compound treated animals varies compared with that of vehicle treated animals using ANNA followed by a poet-boo test (i.e., FLSS) when warranted. For these studies, group sizes for each treatment were 8-10 animals. Tor i.c.v. deating, animals.
- 25 were anestherized using isoflurane. Next, the i.c.v. injection was made using a free-hand technique. Mice were allowed 30 min to recover prior to the start of the test. Examples 4, 67, 71, 270, 273 and 308 caused a

reduction in feeding at concentrations of 30 mg/kg or below.

Formulations

In practical use, the compounds of Formula I can be combined as the active ingredient in intimate admixture with

PCT/US02/23926

- 261 -

a pharmaceutical carrier according to conventional pharmaceutical compounding techniques. Whe carrier may take a wide variety of forms depending on the form of preparation desired for administration. e.g., oral or parentoral

- 5 (including intravenous). In propering the compositions for oral decays form, may of the usual pharmaceutical media may be employed, such may for example, water, glycois, olis, alcohols, flavoring agents, preservatives, coloring agents and the like in the case of oral liquid preparations, such
- 10 as, for exemple, ourspeakines, clinics and colutions; or certifers such as starches, sugars, microcrystalline calkulose, diluente, gramulating agents. Inbricanto, hindres, disinterpraising acents and the like in the case of oral solid properations could not so, for exemple, products, hard 15 and soft cascules and tabless, with the solid oral processing about not solve configuration.
 - 5 and soft cassiles and tablets, with the solid oral proparations being preferred over the liquid preparations. Also embraced within this invention is a class of pharmaceutical compositions comprising the active compounds
- pharmacoutical compositions comprising the active compounds of Townshi. In association with one or now non-toxic, pharmacoutically-acceptable carriers and/or diluments and/or adjuvants (callectively referred to harein as "carrier" netwrini) and, if desired, other active ingredients. The active occpounds of the present invention may be
- 25 administered by any suitable route, praferably in the form of a pheneceutical composition adapted to such a route, and in a dose effective for the treatment intended. The compounds and compositions of the present
- invention may, for example, he administered orally, nonceally, topically, rotally, pulsamarily such as by inbalation segar, small or bround a prantally including intravascularly, intravascularly, intravascularly, intravascularly, intravascularly intravascularly intravascularly intravascularly intravascularly intravascularly intravascularly intravascularly and infusion techniques, in dosea unit formulations containing

PCT/US02/23926

- 262 -

conventional pharmaceutically acceptable carriers, adjuvants, and vehicles.

The pharmaceutically active compounds of this invention can be processed in accordance with conventional methods of pharmacy to produce medicinal agents for administration to patients, including humans and other

For example, in the nace of a 70 kg shall human, these pay centain on anount of softwe insceddent free about 0.7 to 1800 mg. preferebly free about 5 to 1800 mg. A scitable daily dose for a human or other memmal may vary widely depending on the condition of the patient and other factors, but, once again, can be determined using rootine mathods.

The amount of compounds which are administered and the dosage regimes for treating a disease condition with the compounds and/or compositions of this invention depends on a variety of factors, including the age, weight, now and medical condition of the subject, the type of disease, the compounds are the contract of the disease. Not rooms of the contract of the contract of the contract of the disease.

administration, and the particular compound employed. Thus, the desage regimes say vary widely, but can be determined routinesty using stendard methods. A daily dose of about 0.01 to 100 mg/rg body weight, preferably between about 0.25 and about 50 mg/rg body weight and most preferably between

25 and about 50 mg/Rg body weight and most preferably between about 0.5 to 20 mg/Rg body weight, may be appropriate may be appropriate. The defly dose can be administered in one to four doses per day.

Per oral administration, the pharmaceutical composition may be in the form of, for example, a tablet, capsule, expension or illudi. The pharmaceutical composition is preferably made in the form of a dosage unit containing a perticular amount of the active improduent. Examples of such desage units are tablets or originals.

drops or spray.

PCT/US02/23926

- 263 -

Solution or numerous of these active compounds on the properts in unter suitably indeed with a surfactant such as hydroxy-proxylectivies. Dispersions can also be present in physocal. Ideal polywhylene chycols and in mixtures thereof in oils. before ordinary conditions of storage and use, these preparations contain a preservative to provent the growth of mixture parameters.

Because of their ease of administration, tablets and

ospeales represent the must advantagement oral decogn must be form in which mees solid phasmassulated carriers are obviously suplayed. It desired, tablets may be content by standard appearance or monogenees and preparations should contain at least 0.1 percent of active compositions and preparations should contain at least 0.1 percent of active compositions may of course, be varied and may communicately be between about 2 percent to about 50 percent to the weight of the matter. The weement of active compound in such therepresentally useful compositions for such that can be contained to the composition of the contained to the composition of the contained to all no be added interest distributional forms active composition of all no be added interest distributionally may for commonly as for commonly. Head of

For therapoutic purposes, the active compounds of this invention are ordinarily combined with one or more adjuvanto appropriate to the indicated route of

2a definitivation. If containtered per on, the compounds may be addressed with lectures, merces, starch product, untillaton essures of aliancia cation, callulous allays estures, taid, stourie said, emposeden stearces, nameable unable, notified and cations makes of thomphoric and waiterin action, golden, messes pure, south analysis, polythypyrolidous, and/or polythypi cloubs), and then tablesed or encompanies of concentration and challateriates, much capsales or tablets may contain a controlled-release formulation as may be provided in a dispusation of active occoronic training.

PCT/US02/23926

- 264 -

hydroxypropylmethyl cellulose for the treatment of sexual disfunction compounds of the present invention can be given orally or as a massal spray.

In the case of skin conditions, it may be preferable 5 to apply a topical preparation of compounds of this

- invention to the affected area two to four times a day.

 Formulations suitable for topical seininfatration
 include liquid or somi-liquid preparations suitable for
 penetration through the Skin (e.g., liminants, lotions,
- 10 olitments, creens, or pastes) and drops suitable for emmistration to the eye, ear, or nose. A suitable topical dose of active ingredient of a compound of the invention is 0.1 mg to 150 mg administrated one to rour, preferably one or two times daily. Too topical
- 15 administration, the active ingreation: may comprise from 0.001% to 10% w/w. e.g., from 18 to 28 by weight of the formulation, although it may comprise as much as 10% w/w. but preferably not nore than 58 w/w, and more preferably from 0.28 to 18 of the formulation.
- 20 When formulated in an ointment, the active ingredients may be employed with dither parefinite or a weier-sinethie ointment base. Alternatively, the active ingredients say be formulated in a oreas with an oil-in-veter cross base. If desired, the equous phase of the cream base may lackub,
- 25 for exempls at Laset 30 wwo of a polyhydric slockel sext as procyines given, houses, 1-3, 1-0.1, smatten, somitical, giverent, polyechylers given and sixtures thereof. The requisit formal sext may be required from the destroy's include a compound which enhances shorption or posetration of the active ingredient sext or corber affected stars. Downless of such demai posstgrides and sext or other affected stars. Downless of such demai posstgrides of such demai posstgrides or such demai posstgrides.

The compounds of this invention can also be administered by a transdermal device. Preferably transdermal

PCT/US02/23926

- 265 -

administration will be accomplished using a patch either of the reservoir and porous membrane type or of a solid satrix variety. In either case, the active agent is delivered continuously from the reservoir or microcapsules through a

- 5 membrane into the active agent perceable adheative, which is in contact with the akin or muscas of the recipient. If the active agent is absorbed through the akin, a controlled and predetermined flow of the active agent is administrated to the recipient. In the case of microcanceles, the
- 10 encapsulating speak may also function as the morbrane. The oily phase of the exclusions of this invention may be constituted from known ingredients in a known manner. While the phase may comprise marely an equilative, it may comprise a nixture of a least one equilities with fall.
- 15 on oil or with both a fat and an oil. Preferably, a hydrophilic smalafier is included together with a liopabilic emulafier with acce as a stabilizer. It is also preferred to include both an oil and a fat. Together, the smalafifering with or without rabbilizaries make-up the 20 seculated muniforize was and the was toocher with the
- 20 se-called emulsifying wax, and the wax together with the oil and fit make up the so-called equalitying ointment bese which forms the oily dispersed phase of the creem formlations. Bmileifare and smulsion stabilizers suitable for use in the formulation of the present invention include
- 25 Tween 60, Span 80, cetoetearyl alcohol, myristyl alcohol, glyceryl monostearate, medium lauryl sulfate, glyceryl distearate alone or with a waw, or other materials well known in the art.
- The choice of suitable cile or fats for the for from the formation is based on achieving the desired communic properties, since the solubility of the active compound in more cile likely to be used in pharmaceutical emulsion formitations is very low. Thus, the creem should preferably be a non-greaky, non-staining and washable product with

PCT/US02/23926

- 255 =

switchio consistency to would leakage from tables or other containers. Exterior to because the mono- or offusation alkyl cotors much as di-isoscipate, isoscity) stamata, propylome diyect disease of cocomet fatty andis, isoscopy, propylome diyect disease isoscopy; paintients, untyl propylome diyect of the propylometric propylometric and propylometric propylometric propylometric propylometric propylometric chain sates my be used. Those may be used alone or in

combination depending on the properties required.
Alternatively, high malting point lipids such as white soft
paraffin and/or liquid paraffin or other minoral oils can be
used.

Pormulations suitable for topical administration to

the eye also include say drops wherein the active ingredients are dissolved or suspended in suitable carrier, separally an agneous solvent for the active ingredients. The active ingredients are preferably present in such formulations in a concentration of 0.5 to 200, advantageously 0.5 to 100 and particularly about 1.5% w/w.

Promulations for parentarial animalization may be in the farm of approxe or management designed startled injection solutions or unspendions. These solutions employed from sterile powders or granulous unabsor one some of the contractor of different sentimed for the contract of the formulations of the contract of the sentimed for the contract of the formulation of the contract of t

outcomeed oil, peanut oil, sessue oil, bennyl alcohol, acdium chiceide, tragement gen, and/or various buffers. 30 Other edynomic and noise of administration are well and widely known in the pharmaceutical art. The active ingredient may also to administrately by injection as a competition with mitiable carriors including sellow. Gentreso, or water, or with projectation (i.e., Compisel).

PCT/US02/23926

- 267 -

cosolvent solubilization (i.e. propylene glycol) or micellar solubilization (i.e. Tween 80).

solubilization (i.e. Tween 80).

The sterile injectable preparation may also be a sterile injectable solution or susmension in a non-toxic

- 5 parenterally acceptable diluent or solvent, for example as a solution in 1.3-butaneediol. Among the acceptable vehicles and solvents that may be employed are water, Minger's solution, and isobanic sodium chloride solution. In addition, heartile, fixed coils are conventionally employed as
- 10 a solvent or suspending sodium. For this purpose any blend fixed oil may be employed, including synthetic memo- or displayeridos. In addition, fotby colds such as cleic acid find use in the properation of injectables.
- For pulmonary administration, the pharmaceutical

 15 composition may be administered in the form of an aerosol or
 with an imbaler including dry powder aerosol.

Suppositories for rectal administration of the drug can be prepared by nixing the drug with a muitable neairriaring modipient much as concentrate and polybeylyees 20 glycols that are solid at ordinary temperatures but liquid at the rectal temperature and will therefore much in the rectum and release the drug.

The pharmaceutical compositions may be subjected to conventional pharmaceutical operations with a 25 startifization and/or may contain conventional edyovate, such as precentatives, statistizers, wetting agents, equilifiers, before one, "Abblist and pills can additionally be prepared with entactic contraps, Both compositions may also comprise adjourners, such as wetting, or recentage, Claverjos, and performing agents.

Various other materials may be present as coolings or to modify the physical form of the decage unit. For instance, tablets may be coated with shellar, sugar or both. A syrup or elimin may contain, in addition to the active

PCT/US02/23926

- 268 -

ingredient, sucrose as a sweetening agent, methyl end propylparabens as preservatives, a dyc and a flavoring such as cherry or orange flavor.

- The foregoing is merely illustrative of the invention 5 and is not inconded to limit the invention to the disclosed compounds. Variations and changes which are obvious to can skilled in the art are intended to be within the score and nature of the invention which are defined in the appended claims.
- 10 From the foregoing description, one skilled in the art one maskly ascertain the assential characteristics of this invention, and without desparting from the spirit and seeps thereof, can make various changes and modifications of the invention to adopt it to various useque and conditions.
- 5 All mentioned references, patents, applications and publications, are hereby incorporated by reference in their entirety, as if here written.

1.0

PCT/US02/23926

- 269 -

MHAT IS CLAIMED IS:

1. A compound of Formula I

wherein Y is -NH-, -CH2-, or -D-;

wherein R is selected from a) alkyl.

b) $-(CH_0)_n$ -cycloalkyl,

c) - $(CH_2)_n$ -aryl, and

d) - (CM;), hotorocyclyl;

wherein the cycloalkyl and aryl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from \mathbb{R}^4 ; the

- heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from \mathbb{R}^4 and oxo; and the alkyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from
- wherein $R^{1\alpha}$, $R^{1\beta}$, $R^{1\alpha}$, $R^{1\alpha}$, $R^{1\alpha}$, and $R^{2\ell}$ are independently sulected from R4; or wherein R1s and R1s or R1s and R1s form $\infty \sigma_{\ell}$ or wherein R^{ks} and R^{ks} form an aikylenyl or
 - alkemylenyl bridge; or wherein $R^{18},\ R^{20},\ R^{10},$ and R^{1d} together with the piperazine ring forms an optionally substituted 1,2,3,4-tetrahydro-quinoxelinyl ring;
- 25 wherein R2 is selected from a) alkyl,

 - b) -(CH₂),-cycloalkyl,
 - c) $(CE_2)_n$ -ary1,

PCT/US02/23926

- 270 -

d) -(CH2),-heterosyclyl,

e)
$$x^{i}$$
, and x^{j}

- 5 wherein the cycloskyl and aryl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R's the heterosychyl group is epitemally substituted with 1 to 3 groups selected from R' and coo; and the alkyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R' and coo;
 - wherein R² is independently selected from R, halo, amino, baloalkyl, alkyl, phenyl, haloalkoxy, and alkoxy; or wherein R² is an alkonylone bridge;
- wherein \mathbb{R}^i is no located from R_i a By A_i (G_{i}^i), every closs $||x_i||$, $-(G_{i}^i)$, every closs $||x_i||$, $-(G_{i}^i)$,
- 20 ayuroxya.ty1, natonicy1 and natonicoxy) wherein R⁵ is selected from halo, -OR², NHSO₂R², -N(R²)₂, oyano, -COR², -[C(R²)₂]₂N(R²)₃, nitro, -SO₂N(R²)₃, -S(O)₂R², halonlicy1, and halonlicoxy;
- wherein R⁰ is selected from aryl and heteroaryl, wherein R⁰
 is optionally substituted with one or more R⁰;
 wherein R⁰ is selected from K, alkyl, -(CH₀)_x-cyclosikyl,
 - wanrann R is selected From N, alkyl, -(Gb)_s-cyclosity1, (Gb)_s-betsrocyclyl, (Gb)_s-szyl, asimoalkyl, alkylamino,
 alkenyl, alkylaminosikyl asimoalkyl, alkylthicalkyl,
 alkylaminosikyl, alkosysikyl and alkosy;
- 30 wherein R⁰ is selected from
 - a) beterocyclyl,

PCT/US02/23926

- 271 -

- b) sminoalkyl,
 - c) aminoslkylamino,
- d) alkylaminoslkylamino,
- alkylaminoalkyl,
- f) arylaminoalkyl,
 - g) arylalkylandnoalkyl,
 - h) heterocyclylalkylaminoslkyl,
 - i) aryl,
- alkyl,
- k) aralkyl,
 - heterocyclylalkyl,
 - m) cyclos kyłalkyl,
 - n) -CR⁹
- o) aminosikowy,
- p) N-(heterocyclylalkyl)emino,q) aralcyl where the alkyl portion is substituted with
 - amino, hydroxy or alkylamino, and
 r) hotorocyclylalkylamyl where the alkylamyl portion is
- notorocyclylalkylenyl where the alkylenyl portion;
 substituted with amino, hydroxy or alkylamino;
- 20 wherein the cyclealby; and arry groups are optionally substituted with 1 to 3 croups selected from N; the heterography group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from N; and onc; and the alkyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from N; and N
- 25 R'; wherein R' is selected from II, alkyl, alkenyl, cycloalkyl-

alkowyalkyl;

- (CH₂)_{*}, heterocyclyi-{CH₂}_{*}, aryl-{CH₂}_{*}, aminoalkyl, alkylcarbosylaminoalkyl, cycloalkylaminoalkyl, cycloalkylakylaminoalkyl, heterocrylaminoalkyl,
- 30 heterocrylalkylardnoslkyl, arylazdnoslkyl, arylalkylardnoslkyl, heterocrylczyskyl, heterocrylalkylozyslkyl, arylalkylozyslkyl, arylozyslkyl, alkylthicalkyl, alkylardnoslkyl, hydroczyslkyl and

PCT/US02/23926

- 272 -

wherein R' are independently selected from B_i and alkyl or the two R''s together form cyclosibyl; wherein k is 0 or 1;

wherein m is 0, 1 or 2;

5 wherein n is 0, 1, 2, 3 or 4;

wherein p is 1 or 2; and

wherein q is 1 or 2; provided R^6 is not ortho-substituted; further provided R^6 is not thienyl; further provided R^2 is not unsubstituted 5-

0 membered betweepoly/s, further provided R is ortho mbetituted with R' when n is 0 and when R is -CGs), ary1, further provided R is not unswhetteted 2pyrimidine, or bounciouslyimship1; and further provided R' is not -(C-0) catragy1;

15 and a pharmaceutically-acceptable salt thereof

2. Compound of Claim 1 wherein Y is -NH- or -CH2-1

wherein R is selected from a) $-(CH_2)_n-C_{1-1}$ -cyrloslkyl,

20 b) ary1

c) unsubstituted benzyl, and

d) -(CH₂)_E-4-10-mmbered heterocyclyl;
 wherein the cycloclkyl and cryl groups are optionally

substituted with 1 to 3 groups selected from R'; and the heterosyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R' and oxo; wherein R R', R', R', R', R', R', and R' are independently

selected from R'; or wherein R'* and R'* or R'* and R'*
form moso or wherein R'* and R'* form an O_{k-v}-alky/seryl or
O_{k-v}-alky/seryl bridge; or wherein R'*, R'*), and R'*
together with the piparamine ring forms an optionally
substituted 1,2,3,4-tetrchydro-quinoxalismyl ring;
wherein R' is selected from

a) -(CH₂)_a-C₂₋₂-cyclonikyl,

PCT/US02/23926

- 273 -

b) $-\{CH_2\}_n-aryl$, c) $=\{CH_2\}_n-4-10$ -membered heterocyclyl,

wherein the cycloalkyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R'; and the heterocycly; group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R' and own;

10 wherein P is independently selected from N, Ralo, maino, C., rhalosaltyl, C., ralkyl, phenyl, C., rhalosaltway and C., ralkyl or wherein P is an C., ralkyl selection of the selected from N, C., ralkyl, - (Ch), - (Ch), C., rependently C. (Ch), representation of the selected from N, C., ralkyl, - (Ch), - (Ch), re-located cyclosaltyl, - (Ch), - (Ch), - (Ch), - (Ch), - (Ch), - (Ch)

10 Instrumentally, Ballo, ((%)) ලබ්ද, සම්බල්ල, සම්බල්ල, ((%)) ලබ්ද, ලබ්ද

20 hydroxyalkyl, C₁-r-haloslkyl and C₁-r-haloslkowy; wherein R² is selected from halo, -OR², -HHSO₂R², -H(R³); oyano, -OOK², -[C(K²)₂)JK(R³), mitro, -SO₂K(R³), -S(O)₂R², C₁-haloslkyl and C₁-r-haloslkowy;

wherein R^t is selected from phenyl, naphthyl and 6-numbered 25 heteroaryl, wherein R^t is optionally substituted with one or more R^1 :

wherein \mathbb{R}^2 is selected from H. $C_{1:0}$ -alkyl. $-(CE_0)_{-}C_{-1:0}$ cyclonikyl. $-(CE_0)_{-}d$ -10-membered heterocyclyl. $-(CE_0)_{-}c$ aryl. amino- $C_{1:0}$ -alkyl. $C_{1:0}$ -alkylamino, $C_{1:1}$ -alkeyl. $C_{1:0}$ albylthio- $C_{1:1}$ -alkyl. $C_{1:0}$ -alkylamtobaylamino- $C_{1:0}$ -alkyl. $C_{1:0}$

PCT/US02/23926

- 274 -

g-alkylamino-C₁₋₆-alkyl, C₁₋₆-alkoxy-C₂₋₄-alkyl and C₁₋₆alkowy:

wherein R is selected from

a) 4-10-membered heterocyclyl,

b) amino-C₁₋₀-mlkyl,

e) amino-C_{1-d}-alkylamino,

d) C:.s-alkylamino-C:.c-alkylamino,

e) C1-1-alkylamino-C1-4-alkyl, f) arylamino-C1-4-alkyl,

10 g) $aryl-C_{1-g}-alkylanino C_{2-q}$ alkyl,

h) 4-10-membered heterocyclyl-C₁₋₁-alkylamino-C₁₋₄-alkyl,

i) aryl,

j) C_{1.6}-alkyl. k) aryl-C₁₋₆-alkyl,

heterocyclyl-C_{1:4}-alkyl,

m) C₁₋₆-cycloslkyl-(CE₂)_e-,

n) -OR c) smino-C1.6-alkoxy,

p) N=(4-10-membered heterocyclyl-C_{t-4}-mlkyl)amino.

q) aryl-C1-d-alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or C1-C4 alkylamino, and r) 4-10-membered heterocyclyl- C_{i-1} -alkylenyl where the

alkylenyl portion is substituted with amino, hydroxy or C₁-C₆ alkylamino;

25 wherein the cycloalky! and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from \mathbb{R}^4 ; the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from R° and oxo; and the alkyl group is optionally substituted with 1 to 3 groups selected from

wherein R is selected from

a) 5-10-membered heterocyclyl,

b) aryl, and

c) benzyl;

PCT/US02/23926

- 275 -

wherein the aryl and heterocyclyl groups are optionally substituted with 1 to 3 radicals selected from C_{k} -alkyl, halo, hydroxyl, alkoxy, smino, alkylenino, cyano, -NHC(G)R², -CGR², C_{k} -halosikyl and C_{k} -halosikovy;

- 5 wherein R is solected from R. C., valklyi, alkenyl, G., vylosityd, (Gi), , 4-10-mmbered baterecyclyl (Gi), , sryl-(Gi), , asin-G., valkyl, G., valklyinstherylamino-G., valkyl, G., vogolosikyl, amino-G., valkyl, G., vogolosikyl, G., vogolos
- 10 altyl, s-6-membered heteroaryl-C_{1-r}-altylanino-C_{1-r}-altyl, arylanino-C_{1-r}-altyl, arylanino-C_{1-r}-altyl, s-6-membered heteroarylon-C_{1-r}-altyl, s-6-membered heteroarylon-C_{1-r}-altyl, s-6-membered heteroaryl-C_{1-r}-altyl, aryl-C_{1-r}-altyl, aryl-C_{1-r}-altyl, aryl-C_{1-r}-altyl, c_{1-r}-altyl, aryl-C_{1-r}-altyl, c_{1-r}-altyl, aryl-C_{1-r}-altyl, c_{1-r}-altyl, c_{1-r}-a
- (-alkyl)
 wherein R* are independently selected from H. and C_{i-1}-alkyl
 or the two R*'s together form C_{i-1}-cycloalkyl;
- wherein k is 0 or 1; 20 wherein m is 0, 1 or 2;
 - wherein n is 0, 1, 2 or 3; and wherein p is 1 or 2;
 - and a pharmaceutically-acceptable salt thereof
- 25 3. Compound of Claim 2 wherein Y is -NH-; wherein R is phonyl optionally substituted with 1 or 2 groups selected from R⁴; wherein R¹8, R¹8, R¹8, R¹8, R¹8, and R¹f are independently
 - wherein R", R", R", R", R", and R" are independently selected from R'; or wherein R^{1s} and R^{1s} or R^{1d} and R^{1c} form 30 exc:
 - wherein \mathbb{R}^2 is selected from
 - $a) = (CH_2)_{\alpha} C_{1-\alpha} \text{cycloalkyl},$
 - $b) (CH_2)_a phonyl,$
 - $c) (CH_2)_a 5 10$ -membered heterocyclyl, and

PCT/US02/23926

Ů

whorein the cycloalkyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 3 groups selected from K'; and the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 3

- 276 -

groups selected from R⁴ and oxo; wherein R³ is independently selected from H, chloro, bromo, icdo, phenyl, fluoro, amino, C_{1,2}-alkyl, C_{1,2}-halcalkyl, C₁.

icdo, phenyl, fluoro, swino, C₁₋₂-alkyl, C₁₋₂-halcalkyl, ₂-halcalkoxy, and C₁₋₂-alkoxy; 10 wherein R⁴ is selected from E, C₁₋₂-alkyl, -(CH₂)₂-C₃₋₄-

gyslox[3], - (cfi) - plany], - (cfi) - c - 1 (chi) - 1 (chi) - c - 1 (chi) - 1 (

- (には₂) **(で) **, **(で) **

20 wherein \mathbb{R}^6 is naphthyl or phasyl optionally substituted with one or two \mathbb{R}^3 ;

wherein R² is selected from C_{3,4}=alky1, -(CH₃)a-C_{3,4}=
ovtloalky1, -(CH₃)a-(-10-membered hatorocycly1, -(CH₃)aphony1, amino-C_{3,4}=alky1, C_{3,4}=alky1amino, C_{3,4}=alky1, C₄
-alky1, thito-C_{3,4}=alky1, C_{4,2}=alky1carbony1amino-C_{3,4}=alky1,

C₁₋₄-alkylemino-C₁₋₄-alkyl, C₁₋₄-alkoxy-C₁₋₄-alkyl and C₁₋₄alkoxy;

wherein R^0 is selected from a) amino- C_{k+0} -alkylamino,

30 b) smino-C₁₋₄-alkyl,

e) C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkylamino,

d) C₁₋₄-alkylanino-C₁₋₄-alkylanin

PCT/US02/23926

- 277 -

- e) phenyl-C₁₋₄-alkylanino-C₁₋₄-alkyl,
 - f) phenylamino-C1-4-slkyl,
- g) 4-16-membered heterocyclyl-C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkyl,
 h) N=[4-10-membered heterocyclyl-C₁₋₄-alkyl) smino,
- 5 i) C₁₋₄-alkyl,
 - j) C_{i-i}-cycloalkyl-(CH₂)_n-,
 - k) aryl=(CH₂)_n=,

 1) 4-10-membered heteropyolyl-(CH₂)_n-,
- m) R**O-,
- 10 n) amino-C₁₋₄-alkoxy,
 - o) phenyl-C_{1,4}-mlky, where the mlkyl portion is
 - substituted with amino, hydroxy or C_{s-1} alkylamino, and p) 4-10-membered heterocyclyl- C_{s+1} -alkylamyl whose the
 - alkylenyl portion is substituted with amino, hydroxy or C₁₋₄ alkylemino;
 - wherein the cycleal(vd and aryl groups are optionally subatiluted with J to 3 groups selected from R⁰; the heteroyor()/I group is optionally substituted with I to 3 groups selected from R⁰ and one; and the alky, group is optionally substituted with I to 3 groups selected from
- K: Wherein \mathbb{R}^{2n} is selected from H, $C_{1,1}$ -alkyl, $C_{1,1}$ -cyclosikyl- $(Cig_{2}|_{x}^{-}, 4-10$ -membered heterocyclyl- $\{Cig_{2}|_{x}^{-}, \text{ and phenyl-}\}$ $\{Cig_{2}|_{x}^{-}\}$
- 25 wherein N⁰ is selected from N, G₁-alityl, G₁-allewy, G₂-green operation of the memories the temporary of the G1, phase of the G1 in the control of the G1 in the G
 - phomylaminc-C_{i-r}-alkyl, phemyl-C_{i-t}-alkylamino-C_{i-r}-alkyl, 5-6-membered heteroary/cory-alkyl, 5-6-membered heteroaryl-C_{i-r}-alkylony C_{i-r}-alkyl, phomyl-C_{i-r}-alkylony C_{i-r}-alkyl, phemylony-C_{i-r}-alkyl, C_{i-r}-alkyl, C_{i-r}-alkyl, phemylony-C_{i-r}-alkyl, C_{i-r}-alkyl, phemylony-C_{i-r}-alkyl, C_{i-r}-alkyl, C_{i-r}-alkyl,

PCT/US02/23926

- 278 -

 $_{i}\text{-alkylamino-}C_{i-i}\text{-alkyl},\ C_{i-j}\text{-hydroxyalkyl}$ and $C_{i-i}\text{-alkoxy-}$ Cas-alkyl;

wherein \mathbb{R}^n are independently H, or methyl;

wherein k is 1:

5 wherein m is 0, 1 or 2;

wherein n is 0, 1, 2 or 3; wherein p is 1 or 2; and

wherein g is 1;

and a pharmaceutically-acceptable salt thereof.

4. Compound of Claim 3 wherein R is

wherein \mathbb{R}^{1a} , \mathbb{R}^{1b} , \mathbb{R}^{1a} , \mathbb{R}^{1d} , \mathbb{R}^{1e} , and \mathbb{R}^{1f} are \mathbb{H} :

wherein R³ is selected from

a) $=(CH_2)_{\alpha}-C_{3-\alpha}-cycloal)cyl,$ b) = (CH₁) = phenyl, and

c) = $(CH_1)_n=6-10$ -membered heterocyclyl;

wherein the cycloalkyl and anyl groups are optionally substituted with 1 to 2 groups selected from Rtb: and the beterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 2 groups selected from R to and oxo;

wherein R' is independently selected from H, chloro, bromo, iodo, fluoro, amino, methyl, trifluoromethyl, trifluoromethoxy and nethoxy;

25 wherein R⁶⁶ is selected from -(CN₂),-OR⁵⁶, 4-6 membered heterocyclyl, -MR McSO2R N, -[CH2] NR MCSO2R N, -RR R R, - $\texttt{C(0)} \texttt{NR}^{56} \texttt{R}^{75}, \ -\texttt{KR}^{56} \texttt{C(0)} \texttt{R}^{76}, \ -\texttt{KR}^{56} \texttt{CO}_{3} \texttt{R}^{76}, \ -\texttt{[CH_{2}]}_{3} \texttt{NR}^{56} \texttt{C(0)} \texttt{R}^{76}, \ (CH_2)_3 - C(O)R^{7a}$, matro, $-C(O)OR^{7a}$, $-(CH_2)_5 - C(S)R^{7a}$, - $[C(R^{2n})_2]_pNR^{2n}R^{2n},\ -SO_2NR^{2n}R^{2n},\ -S(O)_mR^{2n},\ and\ -C(R^{2n})_2SO_2CP_3)$

30 wherein \mathbb{R}^{4b} is selected from H. $C_{1-2}\text{-alkyl.}$ -(CH2)_m-C_{5-6}cycloalkyl, $-\{CH_1\}_n$ -phenyl, $-\{CH_2\}_n$ -4-10-membered

PCT/US02/23926

- 279 -

heterocyclyl, fluors, chincs, $-cc^{2}\gamma$, $-(Cl_{1})_{a}$, $cc^{2}\gamma$, $-(Cl_{1})_{a}$, $cc^{2}\gamma$, $-cc^{2}\gamma$, -c

and $v_{1,2}$ -instructurely wherein \mathbb{R}^{N} is selected from $C_{2,2}$ -alkyl, $-(\operatorname{CH}_{2})_{\pi} \cdot C_{3,\pi}$ $-(\operatorname{CH}_{2})_{\pi} \cdot C(\mathbb{R}_{2})_{\pi} \cdot 4 - 10$ -membered heterocyclyl and $-(\operatorname{CH}_{2})_{\pi} - \operatorname{bbenyl}_{1}$ wherein \mathbb{R}^{N} is selected from arino- $C_{1,2}$ -alkyl, $C_{3,2}$ -alkoxy, C_{3} -

10 _-alcylemino, C_{e3}-alkenyl, C_{e3}-alkylthio-C_{e3}-alkyl, C_{e3}-alkylanino-C_{e3}-alkyl, C_{e3}-alkyl, C_{e3}-alkyl, C_{e3}-alkyl, E. C_{e3}-alkyl, Cltl₂|_{C} Cltl₂|_{C} C_{e3}-alkyl, E. C_{e3}-alkyl, and -(Cltl₂|_{C})_{e3}-akeny.

wherein \mathbb{R}^{2n} is selected from H, $C_{1:4}$ -alkyl, $C_{5:4}$ -cycloalkyl-15 $\{CE_3\}_{n=1}$, 4-10-numbered heterocyclyl- $\{CR_2\}_{n=1}$, and phenyl- $\{CR_3\}_{n=1}$

wherein \mathbb{R}^{80} is selected from \mathbb{R} , C_{k-1} -alkyl, C_{k-1} -ayeloolkyl- $\{C\mathbb{H}_2\}_{n-1}$, 4-10-membered beterocyclyl- $\{C\mathbb{H}_2\}_{n-1}$, phenyl- $\{C\mathbb{H}_2\}_{n-1}$, and $no-C_{k-2}=1$ kyl, $C_{k-1}=1$ kyl carbonylandon- $C_{k-2}=1$ kyl, $C_{k-1}=1$ kyl, $C_{k-1}=$

20 cycloalkylamino-C_{1,3}-alkyl, C_{2,4}-cycloalkyl-C_{2,3}-alkylamino-C_{1,2}-alkyl, 5-6-membered beteroarylamino-C_{1,2}-alkyl, 5-6-membered heteroaryl-C_{1,2}-alkylamino-C_{1,2}-alkyl, phenylamino-C_{1,2}-alkyl, phenylamino-C_{1,2}-alkyl,

5-6-membered beteroery/cow-C₂-a-livyl, 5-6-emebered beteroeryl-C₃-a-livyl.cow-C₂-a-livyl, phonyl-C₃-a-livyl.cow-C₂y-livyl, phonylcow-C₂-a-livyl, C₃-a-livylthic-C₃-a-livyl, C₂-a-livylamino-C₃-a-livyl, C₃-bydroxyalivyl and C₄-a-livoxy-C₃-a-livylamino-C₃-a-livyl, C₄-bydroxyalivyl and C₄-a-livoxy-C₃-a-livyl

wherein R* are H; 30 wherein k is 1;

wherein m is 2:

wherein n is 0, 1, 2 or 3; and

wherein p is 1 or 2;

and a pharmaceutically-acceptable salt thereof.

PCT/US02/23926

- 280 -

5. Compound of Claim 4 wherein R is



wherein \mathbb{R}^2 is calcuted from induly, $(\mathbf{H}_0)_{\mathbf{z}^*}$, $\mathbf{pheny}_1(\mathbf{H}_0)_{\mathbf{z}^*}$, bearconzolvi $(\mathbf{H}_0)_{\mathbf{z}^*}$, $\mathbf{pheny}_1(\mathbf{H}_0)_{\mathbf{z}^*}$, $\mathbf{pheny}_1(\mathbf{H}_0)_{\mathbf{z}^$

wherein R^2 is optionally substituted with 1 to 2 groups selected from $R^{(k)}$:

wherein R³ is independently selected from E. chloro, bromo, amino, methyl, trifluoromothyl and methoxy;

wherein \mathbb{R}^{d_1} is selected from $-\mathbb{NR}^{d_1}SO_2\mathbb{R}^{d_1}$, $-\mathbb{NR}^{d_2}\mathbb{R}^{d_3}$, $-\mathbb{C}(0)\mathbb{NR}^{d_1}\mathbb{R}^{d_3}$, $-\mathbb{C}(0)\mathbb{NR}^{d_1}\mathbb{R}^{d_3}$, $-\mathbb{C}(0)\mathbb{R}^{d_3}$, and $\mathbb{C}_{2^{-3}}\mathbb{R}^{3}\mathbb{C}(0)\mathbb{R}^{d_3}$, $-\mathbb{C}(0)\mathbb{R}^{d_3}$, $-\mathbb{C}(0)\mathbb{R}^{d_3}$, and $-\mathbb{C}_{2^{-3}}\mathbb{R}^{3}\mathbb{C}(0)\mathbb{R}^{d_3}$.

wherein R⁵ is phenyl optionally substituted with one or two

wherein R^{2a} is selected from C₂₋₃-alkyl, -(CH₂)_a-C₃₋₅cycloslyd, -(CH₂)_a-f₂-log-selected between the

cycloalkyl, -(CH₂)_n-d-10-membered heterocyclyl and -(CH₂)_n-phenyl;

wharsin R⁰ is selected from animo-C₁₃-alk/2, C₁₃-alkowy, C₂-j-alk/animo, C₂₃-alkenyl, C₂₃-alk/alkino, C₂₃-alk/alkino-C₂₃-alk/1, C₁₃-alk/alkino-C₂₃-alk/2, C₂₃-alk/alkino-C₂₃-alk/2, C₂₃-alk/alkino-C₂₃-alk/2, C₂₃-alk/alkino-C₂₃-alk/2, C₂₃-alk-1-0-emberred heterocyclyl and -(CS₂₃)-C₂₄-Cycloalk/2, -(CS₂₃)-4-10-emberred heterocyclyl and -(CS₂₃)-phasyl;

25 and -(CH₂)₂-phenyl; wherein R³ is selected from H, C₂₋₄-slkyl, C₃₋₄-cycloalkyl-(CH₂)₂-, 4-10-mambored heterocyclyl-(CH₂)₂-, and phenyl-

(CE₂)_a, 4-10-membered heterograph-(CE₃)_a, phenyl-(CE₃)_a, 4-10-membered heterograph-(CE₃)_a, phenyl-(CE₃)_a, anino-C₁₋₂-alkyl, C₁₋₃-alkyl-arrbonylamino-C₁₋₃-alkyl, C₃₋₄-alkyl-arrbonylamino-C₃₋₃-alkyl, C₃₋₄-alkyl-arrbonylamino-C₃₋₃-al

PCT/US02/23926

- 281 -

$$\begin{split} & \text{cycloalkyl-mino-} C_{1,3}\text{--alkyl}, \ C_{3,4}\text{--cycloalkyl-} C_{1,3}\text{--alkyl,} \ 5-6\text{--membered heteroarylamino-} C_{4,3}\text{--alkyl}, \ 5-6\text{--membered heteroaryl-} C_{2,3}\text{--alkyl,} \ 5-6\text{--membered heteroaryl-} C_{2,3}\text{--alkyl,} \ \end{split}$$

phenylamino-C_{1:3}-alkyl, phenyl-C_{1:3}-alkylamino-C_{1:3}-alkyl, 5-6-membered heteroaryloxy-C_{1:3}-alkyl, 5-6-membered

5-6-morpored intercolaryloxy-C₁₃-alkyl, 5-6-morpored heterolaryloxy-C₂₃-alkyl, benyl-C₂₃-alkyloxy-C₂₃-alkyl, phosyloxy-C₂₃-alkyl, C₁₃-alkylithio-C₁₃-alkyl, C₁₃-alkylimino-C₁₃-alkyl, C₁₃-alkylimino-C₁₃-alkyl, C₁₃-alkylimino-C₁₃-alkyl, C₁₃-alkylimino-C₁₃-alkyl, C₁₃-alkylimino-C₁₃-alkyl, C₁₃-alkylimino-C₁₃-

10 wherein k is 1;

wherein m is 2;

wherein n is 0, 1, 2 or 3; and

wherein p is 1 or 2;

and a pharmaceutically-acceptable salt thereof.

15

5. Compound of Claim 3 wherein R is

R^{ds} ,

wherein R¹⁸, R¹⁰, R¹⁰, R¹⁴, R¹⁶, and R^M are Hr wherein R² is selected from

20

wherein R is independently selected from M, chloro, bromo, iodo, fluoro, amino, methyl, trifluoromethyl, trifluoromethoxy and methoxy;

wherein $R^{(b)}$ is selected from $-(CE_1)_2NR^{(b)}SO_1R^{(b)}$, $-RR^{(b)}SO_2R^{(b)}$, 4-625 membered heterocyclyl, $-a_1R^{(b)}R^{(b)}$, $-C(O)NR^{(b)}R^{(b)}$,

 $\{CH_{2}\}_{2}HR^{(h)}C(O)R^{(h)}$, $-HR^{(h)}C(O)R^{(h)}$, $-HR^{(h)}C_{2}R^{(h)}$ and $-\{CH_{2}\}_{2}HR^{(h)}R^{(h)}$ wherein $R^{(h)}$ is solveded from E, $C_{3,1}$ =allyl, $-(CH_{3})_{-C}C_{3,-C}$ cycloalkyl, $-\{CH_{3}\}_{-C}Physical Physical Physical$

PCT/US02/23926

- 282 -

cyans, $(CH_2)_{\pi^*}C(0)R^2$, $-C(0)GR^2$, $-(CH_2)_{\pi^*}C(3)R^2$, = $\{C(R^2)_2\}_{g}K(R^2)_2$, $-SO_2K(R^2)_3$, $-S(0)_{g}R^2$, $-C(R^2)_4SO_2GF_3$, $C_{3,2}$ -halosibyl and $C_{1,2}$ -halosikoxy)

wherein R^3 is selected from chloro, fluoro, bydroxyl, $-RR^{7\alpha}R^{7\alpha}$ and $-SO_2N(R^{7\alpha})_{2,j}$

wherein \mathbb{R}^6 is phenyl optionally substituted with one or two $\mathbb{R}^3\colon$

wherein R^{T_0} is selected from $C_{1,1}$ -alkyl, $-(Cig_2)_a-C_{5-6}$ cycloalkyl, $-(Cig_2)_a-4-10$ -membered heterocyclyl and -

cycloalkyl, -(CH₂)_e-4-10-membered heters (CH₂)_e-phenyl;

wherein \mathbb{R}^{2n} is selected from anino-C_{0.7}-alkyl, C_{1.7}-alkoxy, C_{1.7}-alkylandno, C_{0.7}-alkylandno, C_{0.7}-alkyl, C_{1.7}-alkyl, C_{1.7}-alkyl, C_{1.7}-alkyl, C_{1.7}-alkyl, C_{1.7}-alkyl, B, C_{0.7}-alkyl, B, C_{0.7}-alkyl, B, C_{0.7}-alkyl, -(Cl_{0.7}-c_{1.7}-alkyl, -(Cl_{0.7}-alkyl, -(Cl_{0.7}-c_{1.7}-alkyl, -(Cl_{0.7}-alkyl, -(C

15 and - (CH₂)_n-phenyl; wherein R² is selected from

a) amino-C₁₋₄-alkylamino,

b) smino-C₁₋₆-alkyl,

c) C1-4-alkylamino-C1-4-alkylamino,

0 d) C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkyl,

e) phenyl-C1-gaikyi-amino-C1.g-alkyl,

f) phenylamino-C1-q-alkyl,

g) 4-10-membered hotorocyclyl- $C_{1,4}$ -alkylamino- $C_{1,4}$ -alkyl, h) H=(4-10-membered hotorocyclyl- $C_{1,4}$ -alkyl)amino,

i) C₁₋₄-alkyl,

optionally substituted C₁₋₁-cycloalkyl-(CH₂)_n-,

k) anyl-(CH₂)_n-,

 optionally substituted 4-10-membered heterocyclyl-(CE) _____

3.0

m) amino- $C_{1,q}$ -alkoxy, n) optionally substituted phenyl- $C_{1,q}$ -alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or C_{1-} alkylamino, and

PCT/US02/23926

- 283 -

- o) optionally substituted 4-10-mambered heterocyclyl- $C_{2,4}$ -alkylocyl where the alkylocyl portion is substituted with amino, hydroxy or $C_{1-\ell}$ alkylomino;
- wherein the cyclosity, and anyl groups are optionally substituted with 1 to 2 croups salected from K[®]; the heterocyclyl group is optionally substituted with 1 to 2 groups selected from K[®] and one; and the alkel group is optionally substituted with 1 to 2 groups selected from
- 10 wherein R⁰a is swheeted from H, C₃₋₁-alkyl, C₃₋₂-cycloalkyl (CR₃)_n-, 4-10-membered hoterocyclyl-(CR₂)_n-, and phenyl-(CR₃)_n-;
- wherein R²⁰ is selected from E, C₁-alkyl, C, .-cycloslkyl-(Ch₁**, 4-10-zmmbcrod belerocyclyl-(Ch₂**, phenyl-(Ch₃**) 3 mino-C₁-alkyl, C₁-alkyl carbonylamino-C₁-alkyl, C₁-acyclonlxylamino-C₁-alkyl, C₂-cycloslkyl-C₃-alkylamino-C₃-alkylamino-C₄-alkyl, C₅-cycloslkyl-C₃-alkylamino-C₄-alkyl, C₅-cycloslkyl-C₃-alkylamino-C₄-alkyl, C₅-cycloslkyl-C₃-alkylamino-C₄-alkylam
- cycloalkylnmino-C_{i,3}-alkyl, C_{i,4}-cycloalkyl-C_{i,3}-alkylnmino-C_{i,2}-alkyl, 5-6-aenbered heteroarylmino-C_{i,2}-alkyl, 5-6sembered heteroaryl-C_{i,3}-alkylmino-C_{i,3}-alkyl-phonylmino-C_{i,3}-alkyl, phonylmino-C_{i,3}-alkyl,
- 20 S-6-membered heteronryloxy-C_{1,2}-alkyl, 5-6-membered heteronryl-C_{1,2}-alkyloxy-C_{1,3}-alkyl, phenyl-C_{2,4}-alkyloxy-C_{1,3}-alkyl, phenyl-C_{2,2}-alkyl, C_{1,2}-alkyl, C_{1,2}-alkyl, C_{1,3}-alkyl, C_{1,3}-alkyl, C_{1,3}-alkyl and C_{1,3}-alkyl, C_{1,3}-alkyl and C_{1,3}-alkyl, C_{1,3}-alkyl
- 25 wherein R* are H; wherein k is 1; wherein m is 2;
 - wherein n is 0, 1, 2 or 3; and
 - wherein p is 1 or 2;
 - and a pharmaceutically-acceptable salt thereof.
 - 7. Compound of Claim 6 wherein $\mathbb{R}^{\mathbb{Z}}$ is

PCT/US02/23926



or optionally substituted azetidinyl;
wherein A is selected from phenyl or 5-6-membered

- 284 -

heteroscyl; wherein R^{α} is B or methyl; r is 0 or 1; and q is 0 or 1.

8. Compound of Claim 7 wherein R* is



or , where R^b is subseted from $C_{1,\tau}\!=\!nlkyl$, $C_{5,\tau}\!=\!cyclosl.cyi-(CB_2)_n^-$, $4\!=\!10^-$

10 membered heterogyplyl-(CE2) $_{n^{\rm o}}$ and phenyl-(CH2) $_{n^{\rm o}}.$

- Compound of Claim 1 and pharmscentically acceptable salts thereof selected from
- quinoline-5-carboxylis soid [1-[4-chloro-benzyl]-2-(4-[2-[1-15 (cyclopropv2methy[-amino]-athyl]-phanyl]-piperazin-1-yl]-2-oxo-athyl]: amide;
 - 1.2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid (2-(4-(2il-(acctyl-methyl-emino)-cthyl)-phonyl)-piperazin-1-yl)-1-(4-chloro-benzyl)-2-oxo-ethyl)-amide;
- 20 quinoline-6-carboxylic acid (2-(4-(2-[1-(bis
 - eyclopropylmethyl-amino)-ethyll-phenyl)-piperazin-1-yl)-1-(4-chloro-benzyl)-2-oxo-ethyll-amide;
- 1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [1-{4-chloro-benzyl}-2-(4-{2-[1-(isobutyl-methyl-amino}-ethyl)-
- 5 phonyl)-piperezin-l-yl)-2-oxo-ethyl}-amide; quinoline-6-carboxylic acid [2-(4-(2-)(bis
 - cyclopropylm=thyl-amino)methyllphenyll-piperoxin-1 yl)-1-(4-chlorobenzyl)-2-oxo-ethyllamide;

WO (3/099850

PCT/US02/23926

- 285 -

- N-[1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-(2-f(cyclopropylmethyl-propylamino)-methyl]-4-fluorophemyl)-piperamin-1-yl)-2-oxo-
- ethyl]-3-piperidin-1-yl-propionamide; 1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [1-(4-
- chloro-benzyl)=2-(4-(2-(1-(mothylculfonylmothylamino)etnyl)=phenyl)=piperazin=1-yl)=2-oxo-ethyll-amide;
 10 1,2,3,4-totrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid (2 (4 {2-
- [(2-aminoethyl)-methylsulfonylamino]-phanyl)-piperasin-lyl)-1-(4-dhlorobenzyl)-2-oxo-ethyl)amide; azetidine-3-carboxylic scid (1-(4-chlorobenzyl)-2-oxo-2-[4-
- azetidine-3-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-xxo-2-[4
 (2-[1,2,3]triazol-2-ylmethylphenyl)piperazin-115 yl)athyl}amde;
 - 1,2,3,4-Ustrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [2-[3-[(2aminosthylcarbamy])methyl]-4-(2-
 - methylsulfonylaminophenyl)-piperazin-l-yl]-l-(4ohlorobenzyl)-2-oxo-ethyl]amide
- 20 1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline-3-carboxylic scid [2-[4-(2(1-[(4-acetylaminobenzyl)methylamino]ethyl)-phonyl)piperazin-1-yl]-1-(4-chlorobenzyl)-2-oxo-ethyl]-amide;
 - quineline-6-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-[4-(2-(1-[cyclopropylmethyl-(3-mathylbutyl)amino]ethyl)-phenyl)piperazin-1-yl)-2-coo-othyl)-amide;
- quinoline-6-carboxylac acid [1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-(2-[1-(oyoloboxylmethyl-cyclopropylmethyl-amino)-ethyl]-phenyl)piperazin-1-yl)-2-oxo-othyl)-amide;
- quinoline-6-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-[4-(2-(1-(cyclopropylmethyl-(3-methylsulfanylpropyl)amino)
 - ethy1)pheny1)-piperarin-1-y1)-2-oxo-ethy1)-emide;
 1.2.3,4-tetrahydro-ksoquinoline-3-oxrboxylice ecid [2-(4-[4-brono-2-(1-methy2lamino-ethy1)-pheny1)-piperarin-1-y1)-1-(4-ch)-oro-beny1)-2-oxo-ethy1)-amide;

PCT/US02/23926

- 286 -

- quinoline 6-carboxylic acid (1-(4-chlorobensyl)-2-(4-{2-(1-(cyclopropylmethyl-thiophen-3-ylmethylamino)-ethyl)phenyl)-piperaxin-1-yl)-2-oxx-ethyl)-anide;
- quinoline-6-carboxylic acid (1-(4-chlorobanzyl)=2-(4-{2-(cyclopropylnethyl-methylsulfonylamino)-phonyl}-phperazin-[-yl}-2-oxo-ethyl)-anide;
- 1-iaobutyl-amelidine-5-carboxylic acid (1-(4-chloro-benzyl)-2-(4-(2-(cynloproylmethyl-methylsulfcoyl-amino)-phonyl)piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl)-mide;
- piperaxin-1-yi)-2-oxo-ethyl)-smide;

 10 1-(2,2-dimethylpropyl)-azetidine-3-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-(2-(cyclopropylmethyl
 - methylsulfonylamino|phenyl|-piperazin-1-yl|-2-oxe-ethyl|amide; 1-cyclopropylmethyl-ametidine-3-carboxylic acid (1-(4-
- 15 chlorobenzyl)-2-(4-[2-(cyclopropylnethylmethyleulfonylemino)phenyl]piperasin-1-yl)-2-oxo-cthyl)
 - emide; 4-bensyloxy-E-(1-(4-chlorobensyl)-2-(4-[2-
 - (cyclopropylmethyl-methylsulfonylanino)-ptenyl]-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl)-benzamida;
 - N-(1-(4-chlorobenzy1)-2-(4-(2-(cyclopropylnethy1methylsulfonylemino)-phonyl)-piperazin-1-y1)-2-oxo-ethy1)-3-methylemino-propionamide;
 - N-(1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-[2-(cyclopropylmethyl-
- 25 mathylsulfonyl-amino)phemyll-piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl)3,4-dinethoxybenzemide; and
 piparidine-4-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-(2-
- (cyclopropylnethyl-methylsulfonylasino)phenyl]-piperasinl-yl)-2-cxo-ethyl)anida.
 - 10. A compound of formula II

PCT/US02/23926

wherein K⁴⁰ is selected from H, chloro or fluoro; or wherein K¹⁰ is a C₂₋₄-alkylene bridge;

- 5 wherein R¹³ is selected from optionally substituted phenyl-C₁₋₂-alkylenyl, optionally substituted 5-10 membered
- heteroaryl and R^{16} , provided the optionally substituted heterogyalyl is not nitro substituted; wherein R^{16} and R^{136} are independently selected from H,
- 50 pheryl, fluoro, iedo, bromo, chioro, phenyl, C_{1,2}-alkyl, C_{1,2}-balcalkyl, and C_{1,2}-alkenyy or wherein R^{15a} and R^{15b} together form an C_{1,4}-alkenylanyl bridge; wherein R¹⁴ is selected from R¹⁵R²N-, R²R²N-C_{1,4}-alkyl,
- $(R^{21}R^{23}H-) (O+)C-, C_{1-q}-halos^{2}ky^{1}, C_{2-q}-hydroxyalky^{1},$ heterocyciyloxy- $C_{1-q}-alky^{1}$, aryloxy- $C_{1-q}-alky^{1}$ and $C_{1-q}-alky^{1}$.
- alkoxycarbomyl; wherein R¹¹ is selected from H, C₁₋₂-haloskyl, C₁₋₄-alkyl, halo, -OR¹⁷, and -H(R¹¹)₂;
- wherein R's is selected from 20 at 4-6 numbered saturated beteromyulyl,
 - b) 10 monbered partially saturated heterocyclyl.
 - c) 5-10 numbered heterosryl,
 - d) C1.4-aminoalkyl,
- e) C.4-amimoslkylamino,
- (5 f) C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkylamino,

PCT/US02/23926

- 288 -

- g) C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkyl,
 - h) arylamino-C1-4-alkyl,
 - i) $aryl-C_{2-q}-alkylamino-C_{1-q}-alkyl,$
- heterocyrlyl-C_{1-q}-alkylamino-C_{1-q}-alkyl,
- 5 k) sryl, provided if 2-substituted axyl, is 2-substituted with smino or chloro,
 - 1) C_{k-1} -alky1,
 - n) heterocyclyl- C_{k-1} -alkyl, provided \mathbb{R}^{16} is not 3-
- 10 mothylindol-1-ylothyl,
 - e) Cs.s-cyclonikyl,
 - p) C₁₋₄ ominoalkowy,
 - q| heterocyclyl-C1-4-alkoxy,
 - r) N-(heterocyclyl-C_{1-f}-alkyl)amino,
- s) aryl-C_{1,4}-alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, tydroxy or alkylamino, and
 - t) heterocycly1-C_{i-f}-alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with smino, hydroxy or alkylenino;
 - wherein S^{17} is selected from E, $C_{1.4}\text{-elkyl},\ C_{3.7}\text{-cycloslkyl-}$
- 20 (Oh)_k-, and aryl-(CE₂)_c-; wherein R³ in selected from H, R³SO₂-, C_{1-k}-alityl, C₃,oyolcalkyl-(CE₂)_c-, calino-C_{3-c}-alkyl, C_{3-c}-alkylandno-C_{1-k}alkyl, C₃,-systealkylandno-C_{3-c}-alkyl, C_{3-c}-yelcalkyl-C_{4-c}
- alkylamino-C₁₋₁-alkyl, heteroarylamino-C₁₋₄-alkyl, 25 heteroaryl-C₁₋₄-alkylamino-C₂₋₄-alkyl, arylamino-C₁₋₄-alkyl, aryl-C₂₋₄-alkylamino-C₁₋₄-alkyl, heteroaryl-C₁₋₄-alkyl, heteroaryl-C₁₋₄-alkylamy-C₁₋₄-alkyl, naylony-C₁₋₄-alkyl, aryl-C₁₋₄-alkylamy-C₁₋₄-alkyl, hydromy-C₂₋₄-alkyl, C₂₋₄alkylkhio-C₁₋₄-alkyl, c₂₋₄-alkoy-C₂₋₄-alkyl, C₂₋₄-
 - 30 alkylcarbowyl, C_{0,2}-alkowycarbowyl, C_{1,2}-alkowy-C_{1,2}-alkylcarbosyl, C_{0,2}-alkylkarbosokowyl, arykorbosyl, arakylcarbosyl, C_{0,2}-cyclackylcarbowyl, C_{0,2}-cyclackylcarbowyl, beteroaryl-C_{1,2}-alkylcarbowyl and beteroaryl/carbowyl.

PCT/US02/23926

- 289 -

- wherein R^{22} is selected from H, $C_{1,4}$ =alky1, $C_{3,7}$ =cycloalky1= $(CH_2)_{n}$ -, $C_{1,2}$ =alky1sulfcny1, amino- $C_{1,2}$ =alky1amino, heterocycly1= $(CH_2)_{n}$ -, and ary1- $(CH_2)_{n}$ -;
- alternatively R¹³ and R²⁰ together with the nitrogen atom form a 4-8 membered beterocyclic ring;
- wherein R¹¹ is selected from H. C₁₀-alkyl, C₂₋₁-alkeryl, C₁₋₁-alkyl-akyl-thio-C₂₋₁-alkyl, C₃₋₁-alkyl-assino-C₁₋₁-alkyl, beterosyelyl-(C3)₂₋₁, C₃₋₁-ayeloalkyl-(C3)₂₋₁, and aryl-(C3)₂₋₁
- 10 wherein R²² is selected from H, C_{i+}-alkyl, C_{j-}-cycloalkyl-(CE₂)_n-, heterocyclyl-(CE₂)_n- and anyl-(CE₂)_n-:
 - alternatively \mathbb{R}^{11} and \mathbb{R}^{21} together with the smide nitrogen atom form a 4-7 membered saturated heterocyclic ring; wherein \mathbb{R}^{12} is selected from N, C_{2+5} =alkyl, C_{2-7} =cycloalkyl
- (CH₂)_n-, heterocyclyl-(CH₂)_n- and aryl-(CH₂)_n-; wherein n is 0, 1, 2 or 3; and wherein m is 0, 1 or 2;
- wherein aryl, heterocyclyl are optionally substituted with one or more substituents selected from C_{1.2}-huloalkyl. C₁.
- 20 y-alkyl, C₁₄-cycloalkyl-(CB₂)₈-, chloro, fluoro, -CR²⁷, -MK²(CO₂R²¹, -NR²¹SO₃R²¹, M(R²³)₂, cyano, -COR²⁷, -C(R²⁷)₂M(R²³)₂, nitro, -SC₃E(R²³)₂, -S(O)₃R²⁷, and C₁₋₂-haloalkoxy;
 - and a pharmaceutically-acceptable salt thereof.
- 25 11. Compound of Claim 10 wherein R¹⁰ is H; wherein R¹³ is selected from H, phenyl, brome, chlore, trifluoromothyl and methoxy; wherein R¹³⁰ is H;
 - wherein R¹⁵ is sologged from H and C₁₋₂-haloslkyl;
- 30 wherein R³⁷ is selected from H, C₁₋₁-alkyl, -(CH₂)_n-C₁₋₂-cycloalkyl, and -(CH₂)_n-phenyl;
 - wherein R¹ is selected from E. R¹¹Sc₁₊, C₁₊-alkyl, amino-C₁₋₃-alkyl, C₁₊-alkylamino-C₁₋₃-alkyl, C₁₊-cycloalkylamino-C₁₋₃-alkyl, C₁₊-cycloalkylamino-C₁₋₃-alkyl, C₁₊-cycloalkyl-C₁₋₃-alkylamino-C₁₋₃-alkyl, C₁₋₁-cycloalkyl-C₁₋₃-alkylamino-C₁₋₃-alkyl, C₁₋₃-cycloalkyl-C₁₋₃-alkylamino-C₁₋₃-alkyl, C₁₋₃-cycloalkyl-C₁₋₃-

PCT/US02/23926

- 296 -

- $$\begin{split} & \text{alkylthic} \ C_{k,j} \text{alkyl}, \ C_{k,j} \text{alkoxy} C_{k,j} \text{alkyl}, \\ & \text{beteroarylandno-} C_{k,j} \text{alkyl}, \ \beta 6 \ \text{memberred} \ \text{heteroaryl} C_{k,j} \text{alkyl}, \\ & \text{phomyl-} C_{k,j} \text{alkyl}, \ phomyl-} C_{k,j} \text{alkylanino-} C_{k,j} \text{alkyl}, \\ & \text{alkylanino-} C_{k,j} \text{alkyl}, \ 5 6 \ \text{memberred} \ \text{beteroaryloxy} C_{k,j} \text{alkylanino-} C_{k,j$$
- 5 slkyl, phewiony-G,-albyl, hydroxy-G,-albyl, něpey'-G,-albyl-chy-albyl-c
- 10 membered heterogryl-C₁₋₃-alkyloarbonyl, 5- or 5- membered heterogryloarbonyl and -(CM₂)₃-C₁₋₃-cycloalkyl optionally substituted with C₁₋₃-alkoxycarbonyl;
- wherein E^{00} is selected from H. $C_{1/2}$ -alkyl, $-\{CE_2\}_n$ - $C_{3/4}$ -cycloalkyl, $-\{CH_2\}_n$ -5-5-membered heterocyclyl, C_{1-1} -
- 15 alkylenifonyl, emino-C_{1,3}-alkyl and -(CH₁)_a-phenyl; alternatively R²¹ and R²² together with the nitrogen atom form a 4-8 membered heterocyclic ring;
- wherein Rⁿ is selected from H, C₁₋₃-alkyl, C₂₋₃-alkenyl, C₂₋₃-alkylthio-C₁₋₃-alkyl, C₁₋₃-alkylcarbonylamino-C₁₋₃-alkyl,
 omino-C₁₋₃-alkyl, -(CH₂)_a-(5- or 6- manbared heterocyclyl),
- -(Ch)₁-(C₁-cycloalkyl, and -(Ch)₂-phent) wherein R² is selected from B. C₁-clkyl, -(Ch)₂-c₄-cycloalkyl, -(Ch)₂-(S-cycloalkyl, -(Ch)₂-(Ch)₂-(S-cycloalkyl, -(Ch)₂-(Ch)₂-(S-cycloalkyl, -(Ch)₂-(Ch)₂-(S-cycloalkyl, -(Ch)₂-(Ch)₂-(S-cycloalkyl, -(Ch)₂-(Ch)₂-(S-cycloalkyl, -(Ch)₂
- (th),-phany1;

 3 alternatively R²¹ and R²² together with the anide nitrogen atom a 5-6 membered betweepelle ring; and wherein R²² is selected from N. C₁₋₂=lky1, -(CN₂)_n-C₁₋₄-
- cycloalkyl, -(CE₂),-[5- or 6- membered heterocyclyl] and (CE₃)_a-phenyl;
 30 wherein phenyl and heterocyclyl are optionally substituted
- Wessin phenyl and heterocyclyl are obtainally muneric with one or more substituents selected from C₁₋₂haloslyl, C₁₋₂-alkyl. -(Clb)₃-C₁₋₂-cycloalkyl, chloro, fluoro, -OR¹, -NR¹CO₂R¹, -RR²SO₂R¹, H(R²)₃, cyano, -

PCT/US02/23926

- 291 -

 $\mathtt{COR}^{17},\ -\mathtt{C}(R^{17})_2\mathtt{N}(R^{17})_2,\ \mathtt{mil.c.}_2,\ -\mathtt{SO}_2\mathtt{R}(R^{17})_2,\ -\mathtt{S}(0)_2\mathtt{R}^{17},\ \mathtt{and}\ \mathtt{C}_{1-1}.$ haloalkoxy;

and pharmaceutically-acceptable salts thereof.

12. Compound of Claim 11 wherein R''s is selected from H, bromo and chlore; wherein Kth is Hr

wherein R¹⁴ is selected from trifluoromethyl, 2-

hydroxyethyl, 1-hydroxyethyl, $R^{10}R^{20}N-$, $R^{12}R^{10}R-C_{1-1}$ -alkyl and (R11R12N-) (0=)C-;

wherein R's is H or trifluoromethyl;

wherein R^{17} is selected from H, methyl, cthyl, propyl, isopropyl, cyclopropyl, cyclopropylmethyl, cyclopentyl, cyclopentylmethyl, cyclobaxyl, cyclobexylmethyl,

phenylpropyl, phenylethyl, benzyl and phenyl; wherein R19 is selected from H, R1902-, methyl, ethyl,

propyl, isopropyl, isopentyl, 3-ethylbutyl, hydroxymethyl, hydroxyethyl, cyclopropylmethyl, l- ${\tt (ethoxycarbonyl)cycloprop-2-ylmothyl, R^{13}SO_{2}-,}\\$

aninomethyl, aninoethyl, dimethylsminoethyl, diethylaminoethyl, dipropylaminoethyl, diisobutylaminoethyl, di-tert-butylmethylaminoethyl, di(3-

ethylbutyl)aminoethyl, furylmethylaminoethyl, thienylmethylaminoethyl, benzylaminoethyl, di (furylmethyl) aminoethyl,

di(cyclohexylmethyl)aminosthyl, di (cyclopropylmethyl) aminoethyl, di(thienylmethyl)aminosthyl, di(benzyl)aminosthyl,

pherylmethosyethyl, pyridyloxywethyl, methylthiopropyl, methylcarbonyl, ethylcarbonyl, propylcarbonyl, isopropylearbonyl, isobutylearbonyl, tert-butylearbonyl, pentylcarbonyl, butylcarbonyl, cyclopentylcarbonyl,

cyclopropylearbonyl, cyclobutylearbonyl, cyclohoxylcarbonyl, methoxycarbonyl,

PCT/US02/23926

- 292 -

- methorymethylcerbonyl, ethoxycarbonyl, propoxycarbonyl, sathylminocarbonyl, ethylminocarbonyl, propylminocarbonyl, optionally substituted thionylmethylcarbonyl, optionally substituted
- 5 benzylcznionyl, opcionally substituted phonylcthylcarbonyl, optionally substituted phonylcarbonyl and optionally substituted pyridylcombonyl.
- wherein R^(t) is selected from 8, methyl, schyl, propyl, isopropyl, betyl, isobutyl, pentyl, henyl, hepyl, cyclopropylmethyl, cyclobarylmethyl, cyclopantylmethyl, cyclobarylmethyl, cyclopropyl, cyclobaryl, methylsulforyl, selectivel, cyclocally substituted phasyl, epitemally substituted firdemolyl, optionally
- phenyl, optionally substituted findsonlyl, optionally be emberturated indensylmentyl, optionally substituted this optionally substituted furtylmethyl, optionally substituted purpollidinylmethyl, optionally substituted byridylmethyl, optionally substituted this optionally substituted byridylmethyl, optionally substituted this optionally substituted buryle, optionally substituted buryle, optionally substituted buryledylmethyl, optionally substituted buryle, optionally substituted buryledylmethyl
 - phenylpropyl; alternatively R¹³ and R²⁰ together with the nitrogen atom form a heterocyclic ring selected from triazolyl,
- ietracolyl, 2-pyridne, own-pyrrolidinyl, 2-unportidnyl, 4:-dimydro-2-un-commonlyl, 1:1-dimonisothizandidin-2-yl, 2-own-indianolin-1-yl, 3-un-bly2-2own-indianolin-1-yl, piperidinyl optionally
 substituted with one or more substituents selected
 from methyl, ethyl, propyl, and inogropyl,
- 10 piperezinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl,

PCT/US02/23926

- 293 -

- Inidaxolyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, sthyl, propyl, and isopropyl, and
- pyrrolidinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl;
 - wherein R²² is selected from M, mathyl, ethyl, propyl, isopropyl, allyl, muthylthiosthyl, mathylthiosthyl, nebylopolylamiosthyl, methylamiosthyl, aminomothyl, mainosthyl, 1-mathylpyrrolidmylethyl, piperidmylethyl, pyridyl, cyclopontylmethyl, mathylamiosthyl, methyl methyl mathyl mathyl, demathylmylethyl, pridyl, cyclopontylmethyl, demathylmylethyl, methylmylethyl, delementering methyl methylmylethyl, deserved methylmylethyl, demathylmylethyl, methylmylethylmyl, methylmylethyl, demathylmylethyl, methylmylethylmylethyl, demathylmylethyl, methylmylethyl, demathylmylethyl, methylmylethyl, methylmylethy
- piputuningangi pyranyi evanomeyamenni oyalokoylmethyi, phomyi, d-shlorophomylmethyi, dpamooyphomylethyi, bensyl and phomylethyi, wherein R²¹ is no methyi; 15 altomatively R²¹ and R² together form a ring selected from
- pyrrolidinyl, noupholine, piperidinyl, piperasinyl, 4noutylpiperasinyl and 4-methylpiperasinyl, and wherein R² is selected from E, methyl, ethyl, propyl, optionally substituted thionyl, optionally substituted 20 phonyl, optionally substituted beanyl, optionally substituted phonylethyl and optionally multi-titude
 - phenylpropyl; wherein phenyl and heterocyclyl are optionally substituted with one or more substituents selected from
- 25 trifluoresethyl, methyl, mitro, cyamo, chloro, methosy, phenyloxy, acetyl, amino, dimethylamino and aminomethyl; and pharmaceutically-acceptable salts thereof.
- 13. Compound of Claim 12 wherein R^M is selected from 30 h-pyrrollidiny/carbonyl, R-morpholinocarbonyl, Bpiperidiny/carbonyl, B-morpholinocarbonyl, Wnethyl-H-benrylaminocarbonyl, aninochrylaminocarbonyl, pyridy-minocarbonyl, mcthylthiochylaminocarbonyl, nethylcarbonylaminochylaminocarbonyl,

PCT/US02/23926

- 294 -

methylsyrclidinylethylaminosarbonyl, phanethylsininosarbonyl, phenylaminosarbosyl, cytlohesylmuthylaminosarbonyl, N-sethyl-Nphenethylaminosarbonyl, N,N-dimethylaminosarbonyl, 4thitu ophanylamitylaminosarbonyl,

- phenoxyphenethylaminocarbonyl, allylaminocarbonyl, 4methylpiperainyloarbonyl, 4-acetylpiperazinylcarbonyl, isopropylaminocarbonyl,
- 1 Gr-cyclopropy;methylanino;ethyl, 1 Gr-methyl-10-1 methylanino daminot ethyl, 1 - Gr-inequopy andmoj ethyl, 1 - Grisobstyl-1-5-methylanino;ethyl, 1 - Gr-keyclopropy;methyl-4-6propylaninosethyl, 15, 3-6 keyclopropy;methylaninomethyl, 15, 3-6 cpropyl-8-methylanino;ethyl, 1 - Gr-methyl-10methyl-10-dinylanino;ethyl, 1 - Gr-methyl-10methyl-10-dinylanino;ethyl, 1 - Grandinyl-10methyl-10-dinylanino;ethyl, 1 - Grandinyl-10-
- 15 ylmethyl, 2-isoprosylimidarol-1-yl-methyl, 2-propylimidatol-1 yl methyl, 2 oso pyrid 1 yl methyl, 3-pyridy'-ozymethyl, 2-methylimidarol-1-yl-methyl, 1-broxylimidarol-1-yl-methyl, 1-broxylimidarol-1-yl-methyl, 2-oso-pyrrolidin-1-yl-methyl, 4,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osethyl, yr-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osethyl, yr-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl, yr-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl, yr-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methyl, 2,5-dihydro-2-oso-osoco-3-yl-osothyl-yrolidin-1-yl-methy
- yimathy1. piperaxin-1-y1-methy1, 4-methy1p1peraxin-1-y1methy1. piperidin-1-y2-methy1, 1-(N-mithy1-Nmethy1 amino) ethy1, 1-0, N-dipropylamino) ethy1, 1-(N-Mdisopropylamino) ethy1, 1-(N-(L-wtlomycarbony1) cycloprop-2-
- N-methylamino)ethyl, 1-(N-(2-methoxyphonyl)methyl-Nmethylamino)ethyl, 2-(B-(4-pyridvl)methyl-Nmethylamino)ethyl, 1-(N-(2-pyrrolidinyl)methyl-Nmethylamino)ethyl, 1-(N-(3-methoxyphonyl)methyl-N-

PCT/US02/23926

- 295 -

 $\label{eq:mathylamino} $$ \operatorname{ethyl}_1 = H - (4-\operatorname{sethoxyolouyl)} \operatorname{untilyl} - H - \operatorname{nothylamino} \operatorname{othyl}_1 = H - \operatorname{homezyl} - H - \operatorname{nothylamino} \operatorname{othyl}_1 = H - \operatorname{homezyl} - H - \operatorname{homezyl} - H - \operatorname{homezyl}_2 - H - \operatorname{hom$

mothylamino)ethyl, N.N-dimethylaminomethyl, N-(1bydgoxyethyl)-N-methylaminomethyl, N-(1-bydgoxyethyl)-Nmethylaminomethyl,

M-propyl-M-methylsulforylemino, N-(methylsulforyl)-Mpropylemino, N-(methylsulforyl)-N-oyelepropylmethylamino, N-(methylsulforyl)-M-methoethylamino, M-(methylsulforyl)-M-

- (N', N'-di(2-furylmethyl) aminoethyl)-N-methylsulfomylomino, N-(N', N'-di(3-thismylmethyl) aminoethyl)-Nmethylsulfomylamino, N-(m', N'-di(benryl) aminoethyl)-Nmethylsulfomylamino, N-(methylsulfomyl)-N-isohutylamino, N-
- 20 Instity/sulforsyl) = Restrict/calins, N-(sathcyland forsyl) Spaneshylandico, N-creethylandico, N-
- 25 mitropiony) insetby) mit fony lemino, (2,4,16trinsthy) behavy) mit fony seino, (12-quoppheny) mitfonylamino, 3-methogosethyla-schony, -8-quipp-gaylastinglamino, 32sethylastinon)-1-sequipp-gaylastinglamino, 3-phonylastinothyl-3sethylastinony-1-sequipp-gaylastinglamino, 3-phonylastinothyl-3yelosocoulymethylamino, 3-(3-methosy)-8-squipp-gaylastinothyl-3-30 pyclosocoulymethylamino, 3-(3-methosy)-8-squipp-gaylastinothyl-3-
- cyclopropylmethylamino, N-phemylethyl-Ncyclopropylmethylamino, N-(2-imidazolyl)-Ncyclopropylmethylamino, N-(4-methyl 5 imidazolyl)-Ncyclopropylmethylamino, N-(2-bhiamylmethyl)-N-

PCT/US02/23926

- 296 -

cyclopropylmethylamino, N-(3-thienylamityl)-Hcyclopropylmethylamino, N-(3-furdimethyl)-Ncyclopropylmethylamino, N-(4-fundamolyl)-Ncyclopropylmethylamino, N-cyclopentylcarbonyl-Ncyclopropylmethylamino, N-cyclopentylcarbonyl-Ncyclopropylmethylamino, N-cyclopentylcarbonyl-N-

- 5 cyclopropylmothylamine, N-cyclomecyl-N-cyclopropylmothylamine, N-methylthiopropyl-N-cyclopropylmothylamine, N-methylthiopropyl-N-cyclopropylmothylamine, N-inopropylamine, N-inopropylamine
- 10 cyclopropylnethylamino, N-ethyl-N-cyclopropylnethylamino, N-isobetyl-N-cyclopropylnethylamino, N-cyclopropylnethylamino, N-oyclopropylnethylamino, N,N dl(cyclopropylnethylamino, N-methocynethylamino, N-methocynethylamino, N-
- ethylosubouyl-N-aninosubylanino, N-isopropyl-carbonyl N
 teat-bestylanino, N-isobutylcarbonyl-N-aninosubylanino, Nteat-bestyl-anino, N-isobutylcarbonyl-N-aninosubylanino, Naninosubylanino, N-pentylcarbonyl-N-aninosubylanino, Nethyl-N-aninosubylanino, N-propyl-N-aninosubylanino, Neyelopropyl-N-aninosubylanino, N-eyelopropylanino, Neyelopropyl-N-aninosubylanino, N-eyelopropylanino, N-
- 20 anineo thykanino, N-cyclobrty/nerbyl-N-anineo-thykanino, N-byly-N-anineothykanino, N-portyl-N-anineothykanino, N-portyl-N-anineothykanino, N-portyl-N-anineothykanino, N-dotylburyl-N-anineothykanino, N-dotylburyl-N-an
- 25 nethoxypheny.]cerbonyl-N-aninoethylamino, N-benzylcarbonyl-N-aminoethylamino, N-phenylethylenthonyl-N-aminoethylamino, N-pyridylenthonyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-aminoethylamino, N-thionylmethyl-N-thion
- aminosthylamino, pyridylasrbonylamino, N20 cyclopropylmethylamino, methylamino, methosycarbonylamino, trificoromethyl, 2-bydroxyethyl, 1hydroxyethyl, methylaminosrbonylamino, 1,1-diocoisetimollidin 2-yl, 2-oso imidanolin-1-yl and 3-methyl-2cos-imidanin-1-yl, 2-oso imidanolin-1-yl and 3-methyl-2-

PCT/US02/23926

~ 297 -

and pharmaceutically-acceptable salts thereof.

14. Compound of Claim 12 wherein R 12 is selected from

wherein \mathbb{R}^{16} is selected from

a) 4-6 membered saturated heterocyclyl,

b) 10 membered partially saturated hoterocyclyl,

c) 5-10 membered hateroxryl,

d) C_{1.3}-eminoslkyl.

e) C1.3-smincalkylamino,

f) C1-2-alkylamino-C12-alkylamino,

g) C1.3-alkylamino-C1-3-alkyl, h) phenylamino-C₁₋₃-alkyl.

phenyl-C₁₋₄-alkylnmino-C₁₋₃-alkyl,

 $\texttt{j}) \ \texttt{heterocyclyl-C}_{l-1} = \texttt{alkylamino-C}_{l-2} - \texttt{alkyl}.$

k) phenyl, naphthyl or tetrshydronsphthyl, provided R is not 2-mathoxyphenyl, 2-phenoxyphenyl or 2-

phenylaminophenyl,

1) C;-;-alkyl, 20

m) phonyl-C₁₋₂-alkyl,

n) 5-10-membered saturated or partially unsaturated heterocyclylmethyl,

5-6 mombared heteroaryl-C₁₋₆-alkyl,

 p) optionally substituted Cp-s-cycloalky. q) Cins-sminoslkoxy,

r) [5- or 6- membered heterocycly1]-C1-3-alkoxy. s) N-(5-10-membered heterocyclyl-C1-y-alkyl)amino,

t) $phenyl-C_{k-2}-alkyl$ where the alkyl portion is

substituted with amino, hydroxy or C_-1-alkylamino, and 30

PCT/US02/23926

- 298 -

- or 6- membered beterocycly1-5,,j-alkylenyl where the alkylenyl portion is substituted with amino, hydroxy or C,,-alkylanino;
- and pharmacoutically-acceptable salts thereof.
- Compound of Claim 14 wherein Rⁱⁿ is selected from N-(piperidyinsthyl)sasino, aminoprovvlemino, aminomsthyl, aminomsthyl, eminopropyl, N-mathylaminomsthyl, N-(4chlorophomyl)aminomsthyl, N-mathylaminomsthyl, N,N-
- 10 dimethylaniacethyl, 2-aminosthyl, ominopropoxy, pyrrolidinyimethoxy, N-mathylaminosthylamino, 3aminoyyliopoxtyl, 4-aminosynioboxyl, 1-aminosyniohoxyl, 2indolyl, ostabytho-indolyl, 1-amitylindol-2-yl, 3-pyridyl, 2-pyridyl, N-acistybomosyrrolyl, 3-benegyeridyl, 3-pridyl
- 15 hemzofuran, hemzodioxolyi, 2-benzothiemyl, 4imidazolyimethyl, 3-azetidinyl optionally N-substituted with a substituent selected from methyl,
 - ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl, pentyl, cyolohoxylmethyl and benzyl,
- 20 e-quanciyi, 2-quanciyi, 3-iseopinolyi, totrahydroiseoqinolyi, N-methylpyrrolidin-2-yi, pyrmlidin-2-yi, 5-oxopyrrolidin-2-yi, 3-phenylpyrrolidin-2-yi, (1methyl-5-oxo-2-(pyridin-3-yi)-pyrrolidin-3-yi)methyi, piperidin-1-yi ethy. thisayi, 4-pheridyi, 4-
- 25 piperidylanchyl, Javathyl-C-piperidyl, H-methyl-2-piperidyl, Neshyl-4-piperidyl, -in-bohtyl-4-piperidyl, -piperidyl, (methyl-1-piperidyl), -furfilmenethyl piberyl, -furfilmenethyl piberyl, -furfilmenethyl piberyl, -methyl piberyl, -d-methylphenyl, -d-methylphenyl, -d-methylphenyl, -d-methylphenyl, -d-methylphenyl, -furfilmenethyl, -furfil
- 10 clean.orognamy1, 4-inorrognamy1, 3-inorognamy1, 2aminophemy1, 3-aminophemy1, isoprogy1, 4-chlorophomy1msthy1, benzy1, pheny-2-hydroxyothy1, 1-(amino) benzy1, 2-(1,2,3,4totrahydromsphthy1), naphthy1, (2-benzylamino) othy1,

PCT/US02/23926

- 299 -

imidszel-4-yl-(1-amino)ethyl, phenyl-1-(methylamino)ethyl
and phenyl-1-(amino)ethyl;

and pharmacoutically-scoreptable salts thereof.

26. Commound of Claim 15 and phyrmacoutically approximate autor theoretic force N=(180-1-16), -d-d-chicorpolarylimethyl)-2-(4-(2-16methyl-mid-out)methyl)-piperaximyll-2-oxonolyll((35)0-1.2), 4-tetrahydroison.inolyll)-carboxemid-out

N-[(18)-1-[(3,4-dichlorophenyl)nethy-]-2-(4-{2-[(acthylsulfonyl)amino]phenyl)piperusinyl)-2oxoethyl)azetidin-3-ylcarboxemide;

((3s)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoly1))-N-[(1s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(1s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(1s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(1s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(1s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(1s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4-(2-s)-1)])-N-[(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-1-(4s)-1-[(4s)-[(4s)-1-

[(mothylsuifonyl)amino)phenyl)piperazinyl)-2oxocthyl]carboxamide;

E-[(18)-1-[(4-methoxyphenyl)methyl]-2-(4-{2-[(mothylmulfonyl)amino]phenyl)piperwinyl)-2cocochyl]((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))-

comethyl)((35)(3-1.2,3,4-tetrahydroisoquimoly_))carboxamide;

h-[(1E)-2-(4-(2-[(methylaulfonyl)emino]phenyl) phperasinyl)2-oxo-1-[(4-(trifluoromethyl)phonyl)
methyl)ethyl]((18) (3-1,2,3,4tetrahydroi poquinolyl) perhoxamide;

N=|(12)=1=|(2-chlorophenyl)methyl)=2-(4-{2- (methylaulfomyl)mino)phenyl)piperazinyl)=2- oxoethyl)((35)(3-1,2,3,4-setrahydroisogainolyl))-oxyboxenide;

PCT/US02/23926

- 300 -

- #-{(18)-2-(4-{2-((methylsulfonyl)aminolphenyl)piperazinyl)1-(naphthylmethyl)-2-oxoothyl)((38)(3-1,2,3,4-
- tetrahydroisoquinolyl))carboxamide; N-1(18)=1=!(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-
- {(methylsulforyl)emino}phenyl)piperuzinyl)-2-oxcuthyl)-2aminoacetamide/
- N=|(IE)=1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylaulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-
- [(mchylaulfonyl)aminojphemyljosperazinyl) cxcethyll((2S)(2-piperidyl))carboxamide; 10 N-[(1R)-1-[(4 chlorophonyl)mchhyl]-2-(4-(2-
 - [(methylsulfonyl)amino[phenyl)piperazinyl)-2-oxonthyl]-3-
- aminopropananide; N-((18)-1-[(4-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(2-chlorephanyl)mathyl)-2-(4-(4-chlorephanyl)mathyllophanyl)-2-(4-(4-chlorephanyl)mathyllophanyl)-2-(4-(4-chlorephanyl)mathyllophanyl)-2-(4-(4-chlorephanyl)mathyllophanyl)-2-(4-(4-chlorep
- (methylaulfonyl)amino]phonyl)piperaminyl)-2 oxocthyl) 2
- 15 (methylamino) acetawide;
 N-{(LR)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-
 - [(nethylsulfonyl)aminc]phonyl)piperazinyl)-2-
- 20 [(msthylsulfonyl)amino[phenyl)piperaxinyl)-2-oxoethyl]-4-piperidylcarboxsmide;
 - N=[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[(mothylsulfonyl)mino)phenyl)piperazinyl)-2-
 - oxoothyl] (25) -2-amino-3-imidazol-4-ylpropunamide;
- 25 N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)wethyl]-2-(4-(2-
 - [(methyleulfonyl)amino]phonyl]piperazinyl)-2-oxoethyl]-4-aminobutanamide;
 - ((2R) azetiśin-2-yl)-N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)muthyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)muino]phenyl)piperazinyl)-2oxosthyl]carboxsmide;
- N-[(18)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-
 - [(methylsulfonyl)amino]phonyl)piperszinyl)-2oxosthyl]indel 2-yloarboxamide;

PCT/US02/23926

- 301 -

 $N-[(1R)-1-[(4-chloropheny1)methy1]-2-(4-{2-}$

[(mothylgulfomyl)amino]phonyl)piperazinyl)-2-axoethyl](1methylindel-2-yl)carboxamide;

H-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]

(methylsulfomyl)amino[phenyl)piperazinyl)-2-oxosthyl](3chlorophenyl) carboxamide;

N-[(1R)-1-i(4-chiecopheny1)methy1]-2-(4-(2-

[(mothylsulfonyl)amino]phonyl)piperazinyl)-2-oxoethyl](4chlorophery1) carboxamide;

10 n = [(1R)-1-[(4-chloropheny1)methy1] 2 (4-[2-[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoothyl](2-

methylphonyl) carboxamide; $B = \{(1R) = 1 = \{(4-ch1oropheny1) \text{ nethy1}\} = 2 = \{4-(2-ch1oropheny1)\}$

[(mathyluulfonyl)emino|phenyl)piperszinyl)-2-oxosthyl](4nethoxyphonyl)carboxamide.

N= [(1R)-1=[(4-chlorophonyl)methyl]-2-(4-(2-

[(methylsulfonyl)emino[phenyl]piperazinyl)-2-excethyl](2chlorophenyl)carboxamide;

[(methylsulfonyl)amino|phanyl)piperaricyl)-2oxosthyl] (3,4-dichlorophenyl) carboxamide, $N-\{(1R)-1-\{(4-chloropheryl)methyl\}-2-\{4-\{2-1\}-1\}-1\}$

[(mothyloulionyl)amino|phenyl}piperazinyl)-2-oxoethyl][3-(trifluoromethyl)phenyl)carboxamide;

25 2#-benzo[d]1,3-dicxolan-5-yl-#-[(12)-1-[(4chloropheny1)methy1]-2-(4-(2-

[(methylsulfonyl)amino)phenyl)piperazinyl)-2-

oxoethyl|carboxamide/ $y=[(1R)-1-[(4-chloxopheny1)methy1]-2-(4-{2-$

[(methylsulfonyl)aminolphenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl][4-(trifluoromethy1)phony1)csrboxamide;

N-[-(1R)-1-[-(4-chloropheny1)] = thy1]-2-(4-(2-

[(methylsulfonyl)amino)phenyl)piperezinyl)-2-oxosthyl]-2phenylacetamide;

PCT/US02/23926

- 302 -

N=1 (18)-1-1 (4-chlorophenyl) nethyl1-2-14-(2-

[(mothylaulforyl)amino[phenyl]piperazinyl)-2-oxoethyl]-3pyridylcarboxemide;

N-{(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-

[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxcethyl]-2pyridylcorboxswide;

N = (1E) - 1 = (4 - chloropheny1) methyl] - 2 - (4 - (2 - chloropheny1) methyll - 2 - (4 - (2 - chlorophen[(methylsulfonyl)amino]phenyl]piperasinyl)-2-oxosthyl]-4-

 $10 \qquad N-\{(1R)-1-\{(4-chloropheny1) methy1\}-2-(4-\{2-4-1\}) + (4-4-1)$ [(methylsulfonyl)eminc|pnemyl)phperazinyl)-2-oxosthyl]-2-

methylpropanamide; N-[(12)-1-((4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2-(4-(4-chlorophenyl)methyll]-2

(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl]-6-

quinolylcarboxemide;

N-{ (1R)-1-{ (4-chloropheny1)wethy1}-2-(4-{2-[(methylsulfony1)amino]pheny1)piperaziny1)-2-

oxoethyl]azetidin-3-ylcarboxamide;

N=[(1R)=1-[(4-chlorophenyl)methyl]=2-(4-{2-

((methylsulfonyl)amino)phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl)[3-

(aminomethyl)phanyl]carboxamide; $N=\{(1R)-1-\{(4-chlorophenyl)methyl\}-2-(4-\{2-chlorophenyl)methyl\}-2-(4-\{2-chlorophenyl)methyl]-2-(4-\{2-chlorophenyl)methyll]-2-(4-$

[(metnylsulfonyl)amino]phanyl)piperazinyl)-2-oxoethyl]-3piperidylcarboxemide;

25 H-[(18)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-

[(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxosthyl](2aminophenyl) carboxsmide; N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-

[(methy:sulfony1)amino]pheny1)piperaziny1)-2-oxosthy1](1-

methyl(2-piperidyl))carboxamide;

N-[(1R)-1-[(4-chloropheny1)mathy1]-2-(4-(2-| (methylsulfonyi)amino]phenyl)piperazinyl)-2-oxoethyl[(1nothyl(4-piperidyl))carboxanida;

PCT/US02/23926

- 303 -

- $N=\{(18)-1-\{(4-chlorophenyl)nethyl\}-2-(4-\{2-(4-4)\}-2-(4-4)\})\}$ [(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperszinyl)=2-oxosthyl)=3-(dimethylanino) propensmide;
- | (methylaulfonyl)amino[phenyl) piperazinyl)-2-oxoothyl] -3-[4-chlorophonyl)smino] propansmide;
- N-[(1R)-1-i(4-chloropheny1)methyl]-2-(4-(2-chloropheny1)methyl][(methylsulfonyl)amino]phenyl)piperusinyl)ethyl]((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroimoquinelyl))carboxamide;
- 10 W-[(1x)=1-[(4-shlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-[methyl(methylsulfonyl)smino|phonyl)piperazinyl)-2
 - oxocthyl]-3-1,2,3,4-tetrahydroisoguinolylcarboxemide; $N=\{(1R)-2-|4-(2-((2-anamosthyl))(mothyl nulfonyl)\}$
- mainu|phonyl)piperazinyl)=1=[(4-chlorophonyl)mothyl]=2-
- oxoethyll((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl))
 - y=((1S)-1-((4-chloropheny1)mnthy1)-2-(4-(2-
 - [(cyclopropylmethyl) (methylsulfonyl)amino]phenyl)piperasin yl)-2-oxoethyl]azetidin-3-ylcarboxumide;
- 20 quinoline-6-carboxylic acid (1-(4-chloro-benzyl)-2-(4-(2-(1-(cyclopropylmethyl-amino)-ethyl]-phenyl}-piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl]-amide;
 - 1,2,3,4-terrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [2-(4-{2-[1-(acetyl-methyl-amino)-ethyl;-phenyl]-piperamin-1-yl)-1-
 - (4-chloro-benzyl)-2-oxo-ethyl]-amide; quinoline-5-carboxylic acid [2-(4-(2-[1-(bis-
 - cyclopropylmothyl-amino)-ethylj-phenylj-piperamin-l-yl)-1-(4-chloro-benzyl)-2-oxo-ethyl]-amide;
 - 1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [1-(4chioro-benzvl)-2-(4-(2-(1-(isobutyl-methyl-anino)-sthyl)
 - phonyl]-piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl]-amide; quinoline-6-carboxylic acid [2-(4-(2-[(bis-
 - cyclopropylmethyl-amino)methyl|phenyl|-piperazin-1-yl)-1-(4-chlorobenzyl)-2-oxo-athyljamide;

PCT/US02/23926

- 304 -

- N=[1=(4-chlorobenzyl)-2-(4-(2-[(cyclopropylmethyl-propylamino)-methyl]-4-fluorophenyl)-pipesazin-1-yl)-2-oxo-
- ethyl]=3=piperidin=1-y_-propionamide; 1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [1-(4-
- ((2-eminoethyl)-methylsulfonylamino)-phenyl)-piperszin-1yl)-1-(4-ehlorobenzyl)-2-oxo-othyl)amide;
 szetidine-3-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-oxc-2-[4-
- azetidine-3-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-oxc-2-[4
 (2-[1,2,3]triazol-2-ylmethylphenyl)piporazin-115 yl]ethyl)anida;
 - 1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-2-ourboxylic acid [2-[3-[(2methylaulfonylaminophenyl)-piperazin-1-yl]-1-(4-
- quinoline-6-cerboxylic scid (1-(4-chlorohemsyl)-2-(4-(2-(1-[cyclopropylmethyl-(3-methylbulyl)amino]ethyl)-phemyl)piperszin-1-yl)-2-oxo-ethyl)-amide;
- quinoline-5-carboxylic acid [1-(4-chlorobenzyl)-2-(6-(2-[1-(cyclohexylrethyl-cyclopropylmethyl-amino)-ethyl]-phemyl}piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl]-mnido;
- quinoline-6-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-[4-(2-(1-30 [cyclopropylmethyl-(3-methylmulfanylpropyl)amino)ethyl)phenyl)-piperamin-1-yl]-2-oxo-ethyl)-amide;
 - 1,2,3,4-betrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid [2-(4-[4brono-2-(1-methylamino-othyl)-pheryl]-piperazin-1-yl)-1-(4-chloro-benyl)-2-oxo-ethyl)-maide;

PCT/US02/23926

- 305 -

- quinoline-6-carboxylic soid [1-(4-chlorobenzy1)-2-(4-(2-[1-(cyclopropylnethy1-thiophen-3-ylmathylanino)-attyl]phemyl)-piperazin-1-yl)-2-oxo-othyl]-amide;
- quinoline-6-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-(2-
- 6 (cyclopropylnethyl-methylsulfonylamino)-pbenyll-piperazinl-yl)-2-oxo-ethyl)-anide;
 - 1-isobutyl-azetidine-3-carboxylic acid (:-{4-chloro-benzyl)-2-{4-[2-(cyclopropylnethyl-methylsulfonyl-amino)-phenyl}pipeyazin-1-yl)-2-oxo-ethyl)-amide;
- 10 1-(2,2-dimothylpropyl)-azetidine-3-carboxylic acid (1-(4chlorobenzyl)-2-(4-[2-(cyclopropylmethylmothylsulfonylamino)phonyl)-piperazin-1-yl}-2-oxo-othyl)
 - amide; 1-cyclopropylmethyl-asetidine-3-carboxylic acid (1-(4-
- 15 chlorobenzyl)-2-(4-[2-(cyclopropylmethylmethylsclfonylamino)phenyl)piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl)
 - metnyistironyiamino)phenyi)piperasin-1-yi]-2-oxo-eenyi) amide; 4-benzyloxy-N-(1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-[2-
 - (cyclopropylmethyl-nethylsulfonylamino)-phenyl]-piperazin-
- 20 1-y1)-2-oxo-ethy1)-benzanide; N-(1-(4-chlorobenzy1)-2-(4-(2-(cyclopropylmethy1-
- methylaulfonylamino)-phenyll-piperazin-1-yll)-2-oxo-ethyl)-3-methylamino-propionamide;
 - W= (1=(4-chlorobenzy1)=2=(4=;2-(cyclopropylmethy1= mothylsulfony1-mino)pheny1j=piperazin=1-y1j=2-oxo-ethy1)= 3,4-dimethoxybenzumide;
 - piperidine-4-carboxylic acid (1-(4-chlorobenzyl)-2-(4-[2-(cyclopropylmethyl-methenesulfonylamino)phenyl)-piperarin-1-yl)-2-oxo-ethyllamide:
- 30 N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-{2-
 - ((cyclopropylmethyl) (methylsulfonyl)amino]phonyl)piperaxin yl)-2-oxocthyl1((35)(3-1,2,3,4-
 - tetrahydroisoquinolyl))carboxanido;

PCT/US02/23926

- 306 -

- $N=\{(1R)-1-\{(4-\mathrm{chlorophenyl}) \ \mathrm{sethyl}\}-2-(4-(2-1(2-\mathrm{methyl}) \mathrm{propyl}) \ \mathrm{sethyl} \ \mathrm{sethyl} \ \mathrm{propyl}) \ \mathrm{sethyl} \ \mathrm{sethy$
- 0 {(propylsulfonyl)omino| phenyl) pipersninyl)ethyl}
 ((35)[3-1, 2.3, 4-betrahydroisoguinolyl)omboxamides
 N={(1)n-1-((4-chlorophenyl)nethyl) 2 axo 2-(4-(2-{2-4bienylsulfonyl)ominolyphyl)othyl)othyll((35)[3-4bienylsulfonyl)ominolphenyl)piperszinyl)othyll((35)[3-4bienylsulfonyl)ominolphenyl)piperszinyl)othyll((35)[3-4bienylsulfonyl)ominolphenyl)ophyll((35)[3-4bienylsulfonyl)ominolphenyl)ophyll((35)[3-4bienylsulfonyl)ominolphenyl)ophyll((35)[3-4bienylsulfonyl)ominolphenyl)ominolphenyl)ominolphenyl)ominolphenyl)ominolphenyl
- 1.2.3,4-t-btmlydrofacquinoly(1) enrhoxamide/ 15 N=[2-(4-((2R)-2-[((3S)(3-1,2,3,4terallydrofacquinoly(4))earbemylamino]-3-(4ehlorepheny(1)propansy(2)piperaziny(1)phory(1)-2muthylpropansy(4)e
 - #= ((1R)=1=[(4=chloropheny1)methy1]=2=(4=[2=(([(2= mitropheny1)methy1] sulfony1) maino)pheny1] piperaziny1)= 2=oxoethy1)((3S)(3=1,2,3,4= tetrahydroisoquinojy1))ca=boxomide;
 - W-((1R)=1-[(2-ohlorophenyl)nethyl]-2-oxo-2-(4-[2-(3pyridylcarbonylamino)phenyl]piperazinyl) ethyl)((3S)(21,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl)) carboxanide;
- A-[(1R)-1-{(4-cblorophenyl)methyl]-2-(4-(2[(methyleulfonyl)meinolphenyl)piperarinyl)-2oxoethyl]((3S)(3-1, 2, 2, 4-tetrahydroimoquinolyl))
 earboxanide;

PCT/US02/23926

- 307 -

N-{{18}-1-{(4-chlorophenyl)nethyl}-2-oxo-2-{4-(2-{(henzylsulfonyl)mino)phenyl)piperazinyl,ethyl){{38}(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl)}oachossaids;

H-[(IR)-2-(4-(2-[(2-aminoethyl)smino)phenyl)piperazinyl)-1-

[(4-chlorophemyl)mothyl]-2-oxoethyl]((38)(3-1,2,3,4totrohydroisoquirolyl))carboxaride;

|2=(4-({2E})=2=[{(3E)(3-1,2,3,4betrahydroisoquinoly1)}caxbonylamino]-3-(4chloropheny1)propunoy1)piperazinv1)pheny1]-N.E-

10 disethylcarboxsmide;

nethyl 2-(4-{(2R)-2-,((3S)(3-1,2,3,4tetrshydroisoquinolyl))enrhonylamino] 3-(4chlorophenyl)propunoyl)piperaxinyl)benzoate;

R-((1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-[2-(mozpholin-4
ylcarbonyl)phenyl]piperazinyl)-2-oxoctbyl;((3S)(3-4)

1,2,3,4-tetrahydroisoquinoly1)|carboxomide|
2-(([R]-]-[(4-chlorophany1)methy1]-2-oxo-2-(4-(2-

B=[(1R)=1=1(4=chioropheny1)piperariny1)=2-oxo=thy1]((3R)(3benrylcarbenoyl]phenyl)piperariny1)=2-oxo=thy1]((3R)(3-1,2,3,4=tetrahydroisoquinoly1))carboxanide;

N=((1R)=1=[(4-chlorophenyl)methyl)=2-oco-2-(4-[2-(N-prop-2enylcarbemoyl)phenyl)piperazinyl)ethyl)((3S)(3-1,2,3,4-

tetrahydroisoquinolyl))carboxemide,

N= (4E) -1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-0x0-2-[4-(2-(14-bensylpiperaxinyl]exbonyl)phenyl)piperaxinyl]ethyl)(3S) (3-(3-(2-1)-4-eerrshyfroisoguinolyl))carboxamide; N=[4B-1-[4-(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(4-[4-6-

30 methylpiperazinyl)carbonyl]phenyl)piperazinyl)-2oxoethyl]((3S)(3-1,2,3,4-

tetrahydroisoquinolyl))carboxamids; $y=(2-(\{2-(4-((2R)-2-[((3R)(3-1,2,3,4$

tetrahydroisoquinolyl))carbonylamino)-3-(4-

PCT/US02/23926

- 308 -

- chlorophenyl)propancyl}piperazinyl)phanyl]carbonylamino)e thyl)acetamide;
- phonylethyl) carbamoyl]phonyl]pipe:azinyl)-2-
- oxoethyll((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoguinolyl))
 - methylchicethyl)carbomoyl)phenyl)piperazinyl)-2oxosthyll((38)(3-1,2.3.4-tetrahydroisoquinolyl))
- carboxamiće,
 - H-((1R)-1-(44-chloropheny);methyl)-2-(4-(2-(N-(4chlorophenyl)methyl]carbemoyl]phenyl)pipcrasinyl)-2oxocthv1)((38)(3-1,2,3,4-
- tetrahydroisogainolyl))carbexamida; 15 H= {(1R)-1- [(4-chlorophenyl)nethyl]-2-oxo-2- {4-(2-(Hphonyluarlessyl)phenyl)piperazinyl)cthyl)((38)(3 1,2,3,4tetrahydroisoguinelyl))carboxamide;
 - N-((1R)-1-((4-chlorophenyl)methyl)-2-[4-(2-(N-(2-(1-1)R)-1-(1-1)R)-1-((1-1)methylpyrrolidin-2-yl)ethyl]carbanoyl]phenyl)
- piperazinyl)-2-oxoethyl]((3S)(3-1,2.3,4
 - tetrahydroisoquinolyl))carboxamide; N-[(3R)-2-(4-[2-[(4
 - scotylpiperazinyl)carbonyl)phenyl)piperazinyl)-1-[(4chlorophenyl)mathyl]-2-oxoethyl]((38)(3-1,2,3,4-
- totrohydroisoquimolyl))carboxamida; phonoxyphonyl)othyl]carbamoyl)phonyl)
 - piperazinyl]ethyl]((35)(3-1,2,3,4tetrahydroisoquinolyl))carboxamida;
- 30 N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-oxo-2-(4-(2-[N-(2phanylethyl)cerbanoyl]phenyl]piperazinyl) ethyl]((35)(3-1,2,3,4-tetrshydroisoquinoly1)) carboxamide;
 - piperidylethyl)carbamcyl[phenyl]

PCT/US02/23926

- 309 -

piperazinyl)ethyl]((38)(3-1,2,3,4tatrahydroisoguinelyl)(carboxamide)

- $N=[\ (1R)-1-[\ (4-chleropheny1)methyl]-2-(4-\{2-[N-(cyclebexylmethy1)carbasoy1]phenyl)piperaziny1)-2-$
- 5 oxeethylj((38)(3-1,2,3,4-tetrahydroisoquinolyl)) carboxamide;
 - $\label{eq:N-large-point} $N-\{(1R)-2-(4-\{2-[N-\{2-amineothy1\} \ arbsmoy1\} \ phany1)piperaminy1)-1-\{(4-chloropheny1)sethy1\}-2-cxcethy1\}((3S)(3-1,2,3,4-tetrahydroisequinoly1))$
 - carboxemide; N-[(lR)-2-(4-(2-[(dimethylamino)methyl)phonyl) piperazinyl)-
 - 1-[(4-ohlorophenyl)methyl)-2-oxoethyl;((3S)(3-1,2.3,4-tetrahydroisogninolyl)) carboxamide;
- W [(1R) 2 (4 (2 [(dimothylamino)mothyl]phonyl)piporazinyl)-15 1-[(4-chlorophenyl)methyl)-2-oxoethyl]azetidin-3-
- 15 1-[(4-chlorophenyl)methyl)-2-oxoethyl)azetidin-3ylcurboxamide;
 N-((1R)-1-((4-chlorophenyl)methyl)-3-oxo-2-(4
 - phenylpiperazinyl)ethyl)((38)(3-1,2,3,4tetrahydrolsoquinolyl))carboxamide;
- 20 N-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-oxo-2-(4-(2pyridyl)piperazinyl)ethyl]((3S)(3-1,2,3,4tetrahydroisoquinolyl))carboxamide;
 - $H = \{(1R) = 1 \{(4-ch1) \text{ or ophenyl}\} \text{ mathyl} \} = 2-cxc-2 \{4-(2-cyridy| \text{ mothyl}) \text{ piperaxinyl} \} \text{ ethyl} \} = 3-1, 2, 3, 4-$
 - tetrahydroisoquinolykcarboxamide; N-((18)-2-(2,5-dless-5-(2-
 - (methylaulfonyl)amino)phonyl)bicyclo(2.2.1)hept-2-yl)-1-[(4-chlorophonyl)muthyl]-2-oxoethyl)((35)(3-1,2,3,4tetrahydrojsogninolyl))carboxanide; and
- 30 N-[(1X)-1-[(4-chloropoenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methyls.1[Conyl)mino]phenyl)(1,4-diamaperhydroepinyl))-2-oxoethyl]((3S)(3-1,2,3,4betrahydroleoguinolyl))oarboxenide.

PCT/US02/23926

- 310 -

- 17. Compound of Claim 12 wherein R¹³ is selected from optionally substituted bennyl, and optionally substituted 5-10-membered heterostyl; and wherein R¹³ and R¹³ are independently if or chlore.
- 18. Compound of Claim 17 wherein R²² is selected from owasolo[5,4-b]pyridin-2-yl, oxasolo[4,5-b]pyridin-2-yl, 4chlorobearyl, bearcomatol-2-yl and optionally substituted bearyl.
- Compound of Claim 18 and pharmaceutically acceptable salts thereof selected from.
 (2R)-3-(4-chlorophasyl)-1-(4-(2-
- [(methylsulfonyl)amino]phemyl)piperazinyl)-2-15 [benzylamino]propan-1-one;
 - (28)=2-{{[4-(dinsthylamino)phanyl]ucthyl}amino}-3-(4 chlorophanyl)=1-(4-(2-{(mathylsulfonyl)amino}phanyl]piperaminyl)propan-1-one; (28)-3-(4-chlorophanyl)-1-(4-(2-
- (2R)-3-(4-chloropheryl)-2-{[(4-chloropheryl)methyl]amino}-1-(4-(2-[(methyl sulfomyl) amino)phenyl)pipersninyl)propan-1-one;
- 25 (2R)=2-{[((2R)-pyrrolidin-2-y1)methyl]amino}-3-(4chlorophenyl)-1-(4-{2-{(methyl sulfonyl)emino}phenyl)piperaxinyl)propen-1-one;
- (28)-3-(4-chlorophenyl)-2-((indel-2-ylmethyl) asino)-1-(4-(2-((methylsulfonyl) asino)phenyl)piperazinyl)propan-1-
 - (28)-2=([((38)(3-(1,2,3,4-tetrahydroisoquinoly1))methy1)mnino]-3-(4-chloro pheny1)-1-(4-(2-
 - [(methylsulfcnyl)amino]-phenyl]piperasinyl)propan-l-one;

PCT/US02/23926

- 311 -

(2m) 2-[(2m, 3m-benzo[3,4-e]1,4-dioxin-6-ylmethyl)amino]-3-(4-chloropheryl)-1-(4-(2-[(methylsulforyl)amino)phonyl)piperaxinyl)propan-1-one, R-[(LN)-1-[(4-chloropheryl)methyl]-2-(4-(2-

[(methylsulfonyl)emino]phenyl) piperazinyl)-2-cxoethyl] [((28)pyrrolidin-2-yl)methoxyloarboxanide)

N-((1%)-1-((4-chlorophenyl)methyl)-2-(4-(2-[(methylsulfcnyl)amino]phenyl) piperarinyl)-2-oxoethyl] (3-aminopropoxy)carboxamids;

10 R-[(1R)-1-[(4-florephenyl)methyl]-2-(4-(2-[(mothylsulfunyl)metholphenyl) piperatinyl)-2oxoethyl][(3-minopropyl)mino|oxrboxanide;

E-[(1R)-1-[(4-chlorophenyl)methyl]-2-(4-(2-[(methylsulfonyl)meino]phenyl) piperaxinyl)-2-15 oxoethyl] [(4-piperidylmethyl)mmino]carboxamide; and

$$\begin{split} & E = \{ \{1R\} - 1 - \{ \{4 - \text{chloropheny1} \} \text{ methy1} \} - 2 - \{4 - \{2 - \{4 - \text{chloropheny1} \} \text{ methy1sulfony1} \} \text{ mino] pheny1} \} \\ & = \text{cocothy1} \} \{ \{2 - (\text{methy1amino}) \text{ othy1} \} \text{ mino} \} \text{ carboxamide} . \end{split}$$

20 20. A compound of formula III

wherein R^N is selected from HL oblive or fluore; or
wherein R^N is a C₁₋₁₋₂lysion bridge;
wherein R^N is selected from optionally substituted phonylC₁₋₂-2Dylawyi, optionally substituted 5-10 membered
betweenyy, and

PCT/US02/23926

- 312 -

Ů,

wherein R^{15a} and R^{15a} are independently selected from H, fluore, iodo, brome, chlore, phenyl, C_{1,2}-alkyl, C_{4,2}haloalkyl, and C_{5,2}-alkoxy; or wherein R^{15a} and R^{15b}

together form an C1.4-alkenylenyl bridge;

wherein R^{1k} is selected from $R^{1k}R^{1k}R^{-1}$, $R^{1k}R^{2k}N-C_{k-1}$ -alkyl-, $(R^{2k}R^{1k}R^{-1})(0*)C_{k-1}$ -haloulkyl-, C_{k-1} -hydroxyalkyl-, heterocyalkyl-cy- C_{k-1} -alkyl-, aryloxy- C_{k-1} -alkyl and C_{k-1} -alkovy-arrhowl-.

10 wherein R¹⁵ is solocted from H, C₁₋₂-haloalkyl, C₁₋₄-alkyl, halo, -CR¹⁷, and -N(R¹⁷)₂;

wherein R16 is selected from

a) 6-6 membered saturated heterocyclyl,

b) 10 numbered partially naturated heterocycly1,

o) optionally substituted 5-10 membered beteroaryl,
 d) C_{1:4}-aminoalkyl,

d) Cig-aminosikyi,

e) C1-4-aminoslkylamino,

f) C1-4-alkylamino-C1-4-alkylamino,

g) C1-4-alkylamino-C1-4-alkyl,

20 h) arylamino-C₁₋₄-alkyl,

aryl-C_{1+i}-alkylsmino-C_{1+i} alkyl,

j) heterocyclyl- C_{1-4} -alkylamino- C_{1-4} -alkyl,

 k) o aryl, provided if 2-substituted aryl, is 2substituted with amino or chloro,

25 1) C₁₋₆-alkyl,

3.0

m) o aryl-C₁₋₄-alkyl,

n) hoterocyclyl-C_{1-f}-alkyl, provided R¹⁶ is not 3-

methylindol-1-ylethyl,

O) C₅₋₆-cycloalkyl,

p) C_{1.4}-aminoalkovy,

q) heterocyclyl-C₁₋₄-alkoxy,
r) N-(heterocyclyl-C₁₋₄-alkyl)amino,

PCT/US02/23926

- 313 -

- s) exyl-C₁₋₄-alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or C₁₋₄-alkylamino, and
- t) heterocyclyl-C₁₋₄-alkylenyl where the alkylenyl portion as substituted with amino, hydroxy or C₁₋₄-alkylamino; 5 wherein R^D is selected from U, C₁₋₄-alkyl, C₁₋₇-cyclonkyl
- $(CE_2)_{\alpha}$, and $aryl-(CE_2)_{\alpha}$; wherein R^{12} is selected from H. $R^{23}90_{2}$, $C_{1:4}$ -alkyl, $C_{1:7}$ cycloalkyl- $(CE_2)_{\alpha}$, amino- $C_{1:4}$ -alkyl, $C_{3:4}$ -alkylamino- $C_{1:4}$
 - allyl, C_{hi}-cycloalkylanino-C_{hi}-alkyl, C_{hi}-cycloalkyl-C_{hi}-alkyl, betweenylonino-C_{hi}-alkyl, heteroarylonino-C_{hi}-alkyl, heteroarylonino-C_{hi}-alkyl, heteroarylonino-C_{hi}-alkyl, arylonino-C_{hi}-alkyl, heteroarylony-C_{hi}-alkyl, heteroarylony-C_{hi}-alkyl, heteroarylony-C_{hi}-alkyl, heteroarylony-C_{hi}-alkyl, heteroarylony-C_{hi}-alkyl,
- aryl-c_{i+}=alcylony-c_{i+}=alkyl, kydrony-c_{i+}=alkyl, C_{i+}=18ylthin-c_{i+}=alkyl, C_{i+}=lkoyy-c_{i+}=alkyl, C_{i+}=alkyl-c_{i+}=alkyl-c_{i+}=alkyl-c_{i+}=alkyl-c_{i+}=alkyl-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-c_{i+}=bly-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-calkyl-c_{i+}=bly-calkyl-calky
- 20 heteroaryloarbonyl) wherein R²⁰ is selected from H. C_{1,3}-alkyl, C_{1,3}-cycloalkyl-(Clk)_{n-}, C_{1,3}-alkylsulfonyl, cmino-C_{1,3}-alkylamino,
- heterocyclyl- $(C(b)_n$ -, and $axy2-(C(b)_n$ -; alternatively \mathbb{R}^{10} and \mathbb{R}^{10} together with the nitrogen atom form a 4-8 magnered heterocyclic ring;
- wherein R²¹ is selected from B, C₁₋₁-alkyl, C₁₋₄-alkenyl, C₁₋₆alkylth(o-C₁-alkyl, C₁₋₆-alkylcarbonylamino-C₁₋₇-alkyl, amino-C₁₋₄-alkyl, heterocyclyl-(CC₂)_x-, C₂₋₇-cycloalkyl-(CC₂)_x-, and aryl-(CS₃)_x-;
- 30 wherein R²² is selected from H, C_{1-x}-alky1, -(CH₂)_x-C_{1-y}-cycloalky1, -(CH₂)_x-betweencycly1 and -(CH₂)_x-axy1: alternatively R²¹ and R²² together with the smide nitrogen atom form a 4-7 numbered saturated heterocyclic ring;

PCT/US02/23926

314

wherein R²⁰ is selected from H₁ C₁₋₄-alkyl, -(CH₂)_n-C₂₋₃cycloalkyl, -(CH₃)_n-beterocyclyl and -(CH₂)_n-aryl; wherein m is 0, 1, 2 or 3;

wherein m is 0, 1 or 2; and

wherein avyl, betwoeyelyl are optionally substituted with one or more substituents selected from C₁.—haloshyl, C₁.
y-albyl, -(Cl)₂-C₄.—cpcloshlyf, shlero, fluoro, cll**, - MR**So,R**, -MR**Opt**, -MR**Opt**, -MR**Opt**, -MR**Opt**, -ClO**, -CCR**)gHR***, or MR**Inco, -COR**, -CCR**)gHR***, -ClO**, -COR**, -CCR**)gHR***, and phrameoutically-accorable salts thereof.
 and phrameoutically-accorable salts thereof.

21. Compound of Claim 20 wherein R¹³ is H;

a a

wherein R¹² is selected from R¹⁶, optionally substituted benzy, and optionally substituted 5-10membered betweeyelyl)

in membered neterocyclyl) wherein Rⁿ and R^{nb} are independently selected from M, brown, obloro, trifluoromethyl and methoxy; wherein R^{nl} is selected from trifluoromethyl, 2hrdxxxvethyl, 1-a-drownethyl, R^{nb}Mⁿ, R^{nb}R^{nb}Ch-Ch-mblod

and (R²¹K²²K-) (O=) C-;
wherein R²⁸ is selected from H and C₋₂-haloshlyl;

wherein K¹⁶ is selected from

a) 4-6 membered saturated heterocyclyl,

b) 10 membered partially saturated heterocyclyl,
 c) 5-10 membered heterocryl,

d) C₁₋₁-aminoalky1,

e) C₁₋₃-aminoalkylamino,

f) C₁₋₃-aikylamino-C₁₋₁-alkylamino,
 g) C₁₋₃-aikylamino-C₁₋₁-aikyl,

b) phenylamino-C_{1,2}-alkyl,

30

phenyl-C₁₋₄-alkylamino-C₁₋₃-alkyl,

heterocyclyl-C_{1.2}-alkylamino-C_{1.2}-alkyl,

PCT/US02/23926

- 315 -

- k) phenyl, nephthyl or tetrahydronaphthyl,
 - C₁₋₃-alkyl,
 - m) phonyl-C1-2-alkyl,
- n) 5-10-membered saturated or partially unsaturated
- heterocyclylmethyl,
 - o) 5-6 membered heteroary3-C₁₋₄-alky1.
 - $p) \ C_{S-S}\text{-}\text{uyolos1} ky1,$
 - q) C₁₋₃-aminoelkoxy,
- r) [5- or 6- numbered heterocycly1]-C_{1:5}-alkoxy,
 0 s) N-(5-10-membered heterocycly1-C_{1:5}-alky1) amino,
- t) phonyl- $C_{1:2}$ -alkyl where the alkyl portion is substituted with amino, hydroxy or $C_{1:2}$ -alkylamino, and
- u) 5- or 6-membered heterocyclyl-C_{i-3}-alkylemyl where the alkylemyl portion is substituted with amino, hydroxy or 15 C_{i-3}-alkylamino;
- wherein R¹⁷ is calcoted from H, C₁₋₃-alky1, -(CE₂)₂-C₃₋₄cycloslky1, and -(CE₂)₂-pheny1;
- wherein \mathbb{R}^{19} is selected from H, $\mathbb{R}^{29} \otimes \mathbb{C}_2$, $\mathbb{C}_{1:4}$ -alkyl, anino- $\mathbb{C}_{1:3}$ -alkyl, $\mathbb{C}_{1:4}$ -alkyl, $\mathbb{C}_{1:4}$ -alkylamino- $\mathbb{C}_{1:4}$ -
- 20 alkyl, Q_{1,0}-cycloalkyl-Q_{1,1}-alkylemino-Q_{1,2}-alkyl, Q_{1,2}-alkyl, Q_{1,2}-alkyl, Q_{1,2}-alkyl, heteroarylamino-Q_{1,2}-alkyl, 5-6 muhered heteroaryl-Q_{1,2}-alkylamino-Q_{1,2}-alkyl, phenylamino-Q_{1,2}-alkyl, phenyl-Q_{1,3}-alkyl, phenyl-Q_{1,4}-alkyl, phe
- alkylamino-C_{1,2}-alkyl, 5-6 menkered hetercaryloxy-C_{1,3}slkyl, phenyloxy-C_{1,3}-alkyl, hydroxy-C_{2,3}-alkyl, phenyl-C_{1,3}-₃-alkoxy-C_{2,3}-alkyl, G_{1,3}-alkylaminoxyl, G_{1,3}-alkoxy-acknowyl, C_{1,3}-alkylaminoxarboxyl, C₂-sycloxyly[aminoxyl, C₃-sycloxyly[aminoxyl, C_{3,3}-alkylaminoxyl, C₃-sycloxyly[aminoxyl, C_{3,3}-alkylaminoxyl, C_{3,4}-sycloxyly[aminoxyl], C_{3,5}-sycloxyly[aminoxyl]
- phemylcarbony1, phemyl-C_{1:0}-alkylcarbony1, 5- or 6-10 nambered heterosyl-C_{1:0}-alkylcarbony1, 5- or 6- nambered heterosylcarbony1 and -(CE_{1:0}-c₀₋₁-cycloalky1 optionally subscituted with C_{1:0}-alkonycarbony1;

PCT/US02/23926

- 316 -

form a 5-6 numbered heterocyclyl ring;

wherein \mathbb{R}^{2i} is selected from H_i $C_{i,3}$ -alkyl, $C_{i,3}$ -alkyl, $C_{i,3}$ -alkyl, $C_{i,3}$ -alkyl, $C_{i,3}$ -alkyl, anino- $C_{i,3}$ -alkyl, $C_{i,3}$ - $C_{$

10 wherean \mathbb{R}^{12} is selected from H. $C_{1,2}=0$ by 1, $-(C_{12})_{n}=C_{1,2}=$ cycloalky1, $-(CH_{2})_{n}=\{5-\text{ or }6-\text{ membered heterocycly1}\}$ and $-(CH_{2})_{n}=\text{phemy1}$;

alternatively R²¹ and R²² together with the smide nitrogen atom form a 5-6 numbered heterocyclyl ring;

15 wherein R^{2i} is selected from H, $C_{1,3}$ -alkyl, $-(CE_2)_a$ - C_{4-1} -cycloslkyl, $-(CE_2)_a$ - $\{5$ - or 6- membered heterocyclyl} and $-(CH_2)_a$ -phonyl,

wherein phonyl and betweenyckyl are optionally substituted with one on more substituted selected from C₁₋₁-challed and control balookkyl, C₂-calkyl, -(Ch₂)₂-C₄-cyclookkyl, chiero, fluoro, -Oh², -Ref(20)₂-challed (Ch₂)₂-challed (Ch₂)₃-challed (Ch₂)₄-challed (Ch₂)₄-chal

haloalkoxy; and pharmaceutically-accordable soits thereof.

2.5

 Compound of Claim 21 wherein R¹² is selected from oxazolylpyridyl, 4-(N.W-dimethylamino)phonylmethyl, 2,2-

dimethyl-oxazoladinyl and x14; wherein x13a is selected from H, brome and chloro; 30 wherein x13a is H:

wherein R¹⁴ is selected from N-pyzzolidinylearbonyl, Nmorpholinocarbonyl, N-piperidinylethyleminocarbonyl,

PCT/US02/23926

317

benzylaminocarbonyl, M-methyl-N-benzylaminocarbonyl minochylaminocarbonyl, pyzidylaminocarbonyl, mataylthiochylaminocarbonyl, mataylaminocarbonylaminocarbonyl, 1-

- 5 metry/pyrrolidinylothylaminocarbonyl, phanethylaminocarbonyl, phanylaminocarbonyl, cyclobacylaminocarbonyl, N-methyl-Nphanethylaminocarbonyl, N-d-dinethylaminocarbonyl, dchlorophanylaminocarbonyl,
- 10 phonoxyphenethylaminocarbonyl, ailylaminocarbonyl, 4methylpiperazinyloarbonyl, 4-acetylpiperazinylcarbonyl, isopropylaminocarbonyl.
- 1- (B-cyclogrepylameny) animotethyl. 2- (D-muthyl.-Bmathylamenylamino) (shr.). 1- (B-mycrypylamen) shr)d, 1-15 (B-soluty) 2-3 muthylamino) ethyl. 1- (B-cyclogrepylamethyl-mprovolaminamenyl. 1- (B-dlegylapyropylamethyl-minemethyl, 1-(B-propyl 3 muthyl-minemethyl-, 1- (B-muthyl-) methylmilaroy/amino shryl, teirans/hymichyl, indidatol-1ylamethyl-alexyoy/amino-layl--ly-methyl-, indidatol-1ylamethyl--lapsopylamethyl--ly-bestyl-y-
- 20 propylinidezol-jwl-methyl, 2-one-pyrid-jwl-methyl, 3pyridyl-onymethyl, 2-methyl methyl, yd-methyl, tetrazolylmethyl, 2,5-diamethylpyrrolidin-lwl-methyl, 2one-pyre-idin-jul-methyl, 2-one-piperidin-lwl-methyl, 4,5-dibyth-2-zwo-metal-jwl-methyl, pyrvolidin-lwl-methyl,
- 25 yimstingl, 2,6-dimethylpiperidin-4,7-methyl, piperaim-1-yi-methyl, 4-methylpiperaim-1-yi-methyl, 4-methylpiperaim-1-yi-methyl, piperidin-1-yi-methyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehyl, 1-(m-shi)-1-methylamino)-tehylamino-te
- 10 sethyl smino) ethyl, 1-(8-(2-secthylbuty))-8sethylamino) ethyl, 1-(8-(4-secthylbuty))-8sethylamino) ethyl, 1-(8-(4sethylamino) ethyl, 1-6(N-dimethylamino) ethyl, 1-(R-sethylamino) ethyl, 1-6(N-dimethylamino) ethyl, 18, 8sissethylaminonethyl, 1-g-explopropylamichyl 18-

PCT/US02/23926

210

methyl maif rowy's winnessthyl. 2. (H-13-chimyl) suchyl-dinectyl action of styll. 1. (H-14-shimyl suchspace styll. 1. (H-14-shimyl such styll. 4. (H-14-shim)l such styl

methylaminonethyl,

Hypergyl-H-modrighant forglanding, Neutrylandings); perpergylanding, Neutrylandings; Neutrylandings; perpergylanding, Neutrylandings; Neut

5 (W. W. -Gå Chemmy) i and monethy) - W-methy) sulf encylmaine, N-(methy) and forcy) - W-include value (W. N. - Newby) and forcy) - W-include value (W. - Newby) and forcy) - W-include value (M. - N. - Newby) and forcy) and forcy. N- W-include value (W. - Newby) and forcy) and forcy - W-include value (W. - N. - Newby) and forcy) - W-include value (W. - N. - Newby) and forcy) - W-include value (W. - N. - Newby) and forcy) - W-include value (W. - Newby) - W-i

thienylsulfonylamino, (2-mitrophanyl)methylsulfonylamino, (2,4,6-trimethylphenyl)sulfonylamino, (2-cyanophenyl)sulforylamino,

PCT/US02/23926

240

N-methocymothylcarbonyl-K-cyclopropylmethylamino, N-methylcarbonyl-K-cyclopropylmethylamino, N-phenylcarbonyl-K-cyclopropylmethylamino, N-(3-

methoxygbonylourkowyl-H-cyelogropylmethylamino, Nbrowylourkowyl-H-cyelogropylmethylamino, N phonylourkoyl-Hcyelogropylmethylamino, N-(4 methyl-S-inidamolyl)-Ncyelogropylmethylamino, N-(4 methyl-S-inidamolyl)-Ncyelogropylmethylamino, N-(5-thinylmethyl)-Ncyelogropylmethylamino, N-(5-thinylmethyl)-N-

10 cycloprow/heethylandro. N=(4-fury/heethyl)-Ncyclopropylheethylandro. N=(4-fuddasolyl)-Ncyclopropylheethylandro. N=cyclopentyl carbonyl-Ncyclopropyl-nethylandro. N=cyclobesylcarbonyl-Ncyclopropylheethylandro. N=cyclobesylcarbonyl-Ncyclopropylheethylandro. N=cyclopyl-fet dpceptyl-fet dpceptyl-

15 oyal opropylinethyl antino, N-othyl carthonyl -N-oyal opropylinethyl antino, N-l appropyl antiboyl -N-oyal opropylinethyl antino, N-l aphthyl cut bosyl -N-oyal opropylinethyl antino, N-oyal opropylinethyl antino, N-oyal opropylinethyl -N-oyal opropylinethyl antino, N-oyal opropylinethyl -N-oyal opropylinethyl antino, N-oyal opropylinethyl -N-oyal opropylineth

20 cyclopropylcarbony: N-cyclopropylnothylarino, N,N-di(cyclopropylnethyl)amino, N-methoxymethylcarbonyl-N-aminoethylanino, N-methoxymethylcarbonyl-N-aminoethylanino, N-

ethylosotooyl-H-autonokylastino, N-isopromylcankovyl-Haninoethylastino, N-isolanylkantopyl-autonyl-H-autonokylastino, N-25 tert-butylcankosyl-N-autonokylastino, N-propyl-autonoyl-N-autonokylastino, Nchyl-H-autonokyl-autonokyl-n-autonokylastino, Nchyl-H-autonokyl-autonokyl-n-autonokyl-autonokyl-autonokylcankowyl-N-autonokyl-autonokyl-autonokyl-autonokylautonokyl-autonokyl-autonokyl-autonokyl-autonokyl-autonokylautonokyl-

PCT/US02/23926

200

benzylcarbonyl-K-ammoethylamino, K-phonylotnylcarbonyl-K-aminoethylamino, K-pyridylcarbonyl-V-aminoethylamino, K-thiamylmethyl-K-aminoethylamino,

- anthoschylamino, pyridylcarborylamino, N-5 cyclopropylamitylamino, mothylcarborylamino, mathocycarbonylamino, firlfhouromethyl, 2-bydrocycthyl, 1hydrocycthyl, nothylcarinocarbonylamino, 1,1-dissoisothianolidin-2-91, 2-oso-imidanolim-1-yl and 3-methyl-2-oso-imidanolim-1-yl
- 10 wherein R¹⁵ is H or triffuoromethyl;
 - wherein R² is aslacted from B-(piperidy/methy)landro, aminopropylandro, aminomethyl, aminomethyl, aminopropyl, N-methylandromethyl, N-(4-chlorophomyl)aminomethyl, Rmethylandromethyl, N,K-d*methylandromethyl, 2-aminochyl, aminomeropy, purrolidin/matchyow, N
- 15 sainopropoxy, pyrrolidinylasthowy, Nmetrylasthostylasson, 3-aninosyclopastyl, 4sainosycholoxyl, 1-aninopycholoxyl, 2-indolyl, estabytroindolyl, 1-anitylindol-2-yl, 3-pyridyl, 2-pyridyl, Nsatrylbanopychyl, 5-bennopyrrolyl, 2-bennotron, 0 bennotionolyl, 2-bennotropy, 4-indisoryl, astylbantyl, 3tensoryly, 2-bennotropy.
- 20 bennodiowolyl, 2-bennothieryl, 4-imidatolylmaethyl, 3zautidinyl optionally m-gubetituted with a mubetitumet selected from methyl, ethyl, propyl, isopropyl, buryl, isobutyl, pastyl, oyelohezylamityl and bennyl, 6-quinolyl, 2-quinolyl, 3-isopranolyl,
- 25 tetrahydrolooginto(yl. N-mathylpytrollidin-2-yl, pytrollidin-2-yl, 5-monpytrollidin-2-yl, 3 phenylpytrollidin-2-yl, (1-mathyl-1-mon-2-(pytridin-3-yl)pytrollidin-3-yl)mathyl, thionyl, 4 piperidyl, 4piperidylmathyl, N-mathyl-4-piperidyl, N-mathyl-2-
- 30 piperidyl, M-chtyl 4 piperidyl, N-inebatyl-4-piperidyl, 3-piperidyl, 3-(entinomotyl)phenyl, 4-(trificoromothyl)phenyl, 3-(trificoromothyl)phenyl, 2methylphenyl, 4-methocyphenyl, 4-chi orophenyl, 3chiocyphenyl, 2-chiocyphenyl, 3-dichiocyphenyl, 4-

PCT/US02/23926

321

fluorophenyl, 3-fluorophenyl, 2-aminophenyl, 3eminophenyl, isopropyl, 4-chlorophenylmethyl, benzyl, phonyl-2-hydroxyethyl, 1-(amino)benzyl, 2-(1,2,3,4tetrahydronaphthyl), naphthyl, (2-benzylamino)ethyl.

- tetrahydronaphthy1), maphthy1, (2-banzylamino)ethy1.
 5 imidazo1-4-y1-(1-amino)ethy1, phanyl-1-(methylamino)ethy1.
 and phenyl-1-(amino)ethy1;
 - wherein R²⁷ is selected from H, nothyl- ethyl, propyl, isopropyl, cyclopropyl, cyclopropylmathyl, cyclopentyl, cyclopentylmathyl, cyclohexyl, cyclohexylmathyl,
- 10 shenvlpropvl, phenylethyl, benzyl and phenyl; wherein R² is selected from H. methyl, ethyl, propyl, isopropyl, isopentyl, 3-ethylbatyl, hydroxysethyl, hydroxysthyl, cyclopropylmethyl, 1-
- (etnoxycarbonyl) cycloprop-2-ylaethyl, R²²No₂, aninosothyl, aninosthyl, dimethyl aninosthyl, diethyl-aninosthyl, dipropal aninosthyl, diisobutyl-aninosthyl, di-fourt-burylmethylaninosthyl, furylmethylaninosthyl, di-fourt-burylmethylaninosthyl, benyl-aninosthyl, di-fourt-burylmethylaninosthyl,
- 20 di (cycl grospy) keviky) i anticesthy), di (chicay i okuly) i anticesthy), di (chicay okuly) anticesthy), di (benny) i enforceshy), periodi (cycleshy), entry ichterprey), nekty ichterprey), periodi (cycleshy), ethyl cathoroly, prophicathory), periodicay), ethyl cathoroly, bennyi, ben-beny, lesseshy i externyi, bennyi, ben-benyi, bennyi, benny
- 25 pennylcarbonyl, cyclopentylcarbonyl, cyclopropylcarbonyl, cyclohenylcarbonyl, methorycarbonyl, proposycarbonyl, methosymethylcarbonyl, ethocycarbonyl, proposycarbonyl, methylcarbonyl, ethocycarbonyl, proposycarbonyl, propylcarbonochtonyl, optionally metatytuted
 - benzylcarbonyl, optionally substituted phenylcthylcarbonyl, optionally substituted phenylcarbonyl and optionally substituted syridylcarbonyl;

PCT/US02/23926

- 322 -

- wherein R³¹ is selected from H, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, hutyl, isobetyl, peatyl, heayl, heptyl, cyclopropylnethyl, cyclobutylnethyl, cyclopentylmethyl, cycloboxylmethyl, cyclopropyl, cyclobasyl.
- 5 methylaulforpd, aminosthyl, optionally substituted phenyl, optionally substituted initiatolyl, optionally substituted thiosylmethyl, optionally substituted furylmethyl, optionally substituted pyrrolidinylmethyl, optionally substituted pyridylmethyl, optionally
- aubatimuted this nylmothyl, optionally substituted benzyl, optionally substituted phenylethyl and optionally substituted phenylpropyl;
- alternatively R¹⁹ and R²⁸ together with the nitrogen atom form a heterocyclic ring selected from trianely1,
- 15 tetrasolyl, 2-pridam, on-pyrolidinyl, 2-excpiseridinyl, 4,5-ditydro-cos-caseolyl, 1,1-dicocisothanolidin-2-yl, 2-exc-inducolin-2-yl, 3-excly-2exc-indanolin-1-yl, piperidinyl optionally substituted with one or ners substitucts selected
- 20 from methyl, ethyl, prepyl. and isopropyl, pinerarinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl.
- imidazolyl optionally substituted with one or noro 25 substituents selected from methyl, ethyl, prosyl, and isopropyl, and
 - pyrrolidinyl optionally substituted with one or more substituents selected from methyl, ethyl, propyl, and isopropyl;
- 30 wherein R³ is selected from H, methyl, etbyl, propyl, isopropyl, ellyl, methylkidestyl, methylkidestyl, methylcarboxylaminoethyl, methylcarboxylaminoethyl, eminomethyl, aminoethyl, lemekylpyrmiidinylmyl, pipridinylethyl, pyridyl, cycloportylamityl.

PCT/US02/23926

333 -

cyclohexylmethyl, phenyl, 4-chlorophenylmethyl, 4phenoxyphenylethyl, benzyl and phenylethyl; whereig R² is N or methyl;

alternatively R¹¹ and R²² together with the amide nitrogen atom form a ring selected from pyrcolidinyl, morpholinc, piperidinyl, piperasinyl, 4-acetylpiperasinyl and 4mothylpiperasinyl,

wherein R²³ is selected from K. methyl, ethyl, propyl, optionally substituted thiceyl, optionally substituted openyl, optionally substituted bencyl, optionally substituted phonylethyl and optionally substituted

phenylpropyl;
wherein phenyl and hoterocyclyl are optionally substituted
with one or more substituents selected from

25 trifloromethyl, methyl, nitro, cyano, chloro, wethoxy, phonyloxy, anethyl, amino, dimethylamino and aminomethyl; and pharmacoutically-acceptable salts thereof.

23. A pharmaceutical composition comprising a 20 pharmaceutically-acceptable carrier and a compound as in any of Claims 1-23.

24. A method of treating obesity in a subject, said method comprising administering an effective amount of a 25 compound of Claims 1-22.

25. A method of treating diabetes nellitus in a subject, said method comprising administering an effective amount of a compand of Claims 1-22.

26. A method of treating disorders related to activation of a 0-protein coupled receptor, in a mammal, ead method comprising administering an effective amount of a compound of Claims 1-22.

PCT/US02/23926

- 324 -

- 27. The method of Claim 26 wherein the receptor is a melanocortin receptor.
- 5 28. The method of Claim 27 wherein the nelanocortin receptor is NC4R.

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	or	PČT/US 62/23926
	### 100 Part 100 Par	96 A61K31/9 68 C07D213	55 C070205/04
ner os s	REALCHED		
IPC 7	n.montation contribut (stateoficialize system between the clemeters) CO7K CO7D		
Sourette	na venethed other Book minimum, docum undatem to the excent Book o	um cocurerio no noc	SO II III WAR II TAMA
	makası corusest damig tiç stemsatzcul kısacık puenc o'dete be ternal, 8EILSTEIN Data, CHEM ABS Dat		scand terms wood
2. BOCUME	INTS CONSIDERED TO BE HELFWART		
Ostrowy*	Clinion of dicernant, with indication, where appropriate, of the ref	neart possegers	Defensentso clean No.
Y	MO 99 64002 A (PATCHETT ARTHUR A LEOMAROUS H T V D (US); YE ZHIXIO 16 December 1999 (1999-12-16) cited in the application examples page 14, line 10 - line 26; claim	ONG (US);)	1-28
Υ	SARAKAT K J ET AL: "Synthesis as biological activities of phenyl piperazine-based peptidominatic hormone secretagogues"	nd growth	1-28
x	BIODRSANIC & MEDIČINAL CHEMISTRY OXFORD, 8B, vol. 8, no. 11, 2 June 1998 (199 pages 1431-1436, XP004137217 ISSN: 0960-894X the whole document, particularly	8-06-02),	1-4,
			23-28
		-/	
χ Fusi	hor documents are timed in the confineation of tex C.	Y Posent hardy	menters are listed in armor.
W docume control litting of the control contro	despaties of Jahl documents and whole is not all despaties of Jahl documents and whole is not all despaties and the second secon	Towardon "Ye' document of public careot be come! I mobile an inner! "Ye' document of peaks careot be conside document in on the mere is such or marks, such or marks and of the series." "A" document remotes	signification the interestion of Billing cliefs of sell or control with the solution for but of the purpose of sellowy stratisting the other processors. The purpose of the purpose of the purpose of the purpose of the purpose the purpose of the pu
Didn of the	establicamplesion of the international sewah	Date of making of	The Intersectional selecti report
1	14 October 2002	22/10/2	2002
Name end	making mid out of the ISA	Authorized nillow	
	European Polant Office P E 5/13 Petendaen P NL- 2010 H/ Alpeyik Tell (431-30) 340-2840, Tx S1 651 epo nil,	Seymoun	·. 1
	Fixe (+21-70) 563-9099	***,	

	PCT/US 0			stonel Application No	
			PCT/US 02/2	23926	
IPC 7		07/09 C07D20 11/26 C07D21		17/14	
According to	International Parkent Characteristics (BPC) or to both someony cha-	enticities and PC			
	SEARCHED currentiation searched Edecadeatem system followed by chara-				
Documental	(in searched other than relations documentation to like cettal	that such documents are in-	tuded in the Bettle see	Chod	
Eledenic di	alls because connected drawing their independenced executs govern of du	dis bass and, where precise	i, search terms wed)		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Cajagory *	Citation of Scourment, with terticoson: where appropriate, e/1	to intrinsi possages		Relevant to cirilm No.	
x	MO 98 1112B A (EBERLEIN WOLFGA ;ENTZEROTH MICHAEL (OE): HALLE SERHARO (DE) 19 March 1998 (19 examples where A = AO claims 1,9	RMAYER		1-28	
x	NO 95 34311 A (PATCHETT ARTHUR A ;CHEM MENG HSIN (US); MERCK & CO INC (US); MARGU) 21 December 1995 (1995-12-21) exumples page 48, line 16 - line 31; claim 1			1-19, 23-28	
P,X	US 2002/091090 A1 (HAY SRUCE / 11 July 2002 (2002-07-11) paragraph '01291; claim 1; ex			1-19, 23-28	
		-/			
₩	their documents are listed in this condissation at box C.	X Point bed	y menteo arc bled)	BRIGH	
W docum	deed to be at pulsories into value and califying the greener takes of the sut which is not also as of other occurrents.		dristed ate: the inve no not n confict with t and the panage: or i so		
"L" desurve which could "C" decum other	on which may brow doubt on pricety define) or w class to sat a blin the publication date of enother is or class apacial means (as apocified) and selecting to an oral disclosure, use, validation or therein.	"y" document of por carred to coar	cular relevance. The ch doesn't provide a common i flow step where the coc- icalier relevance, the ch deemed to involve on leve interest with other or more interestion to any obvious interestion to any obvious	or considered to unimed in labora done sisted by-colon or other stuck docu-	
"P" docum	met published pripr to the retremeteral tiling date but then the pripriy date delived:	"W" doesnook month	er of the state potent S		
	notices completion of the resmudicesi search	Date of marting	of the intersolicitate on or	ch seport	
3	14 October 2002				
Name end	rmiling address of the ISA Perspess Protest Chica, P. B. 1916 Patenthers 2 N = 2000 NV Ripuss Tel (471-70) 240-240, Tr. 31 651 ope st.	Automid alto			
	Fax (+31-70) 340-3016, EX, 31 851 494 M.				

2

page 2 of 3

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	1 Good Application No
		P€T/US 62/23926
	eber) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVIANT Costos ordecusiva, visi askantos progress of the relevant processes	Delivered to give the
oxiyey .	Constitution of the control of the c	
	NO 02 070511 A (RUEDIGER EDMARD H , RUEL 85JEAN (CA); THEMULT CARL (CA); FOREXTE 12 September 2002 (2002-09-12) page 23, line 9 - line 13; claims 1,8; table 8	1-28
	MO 02 059117 A (MANCOSO WINCENT MARTINELLI MICHAEL JOHN (US): ROTHEAAR ROOFE RYAN) 1 August 2002 (2002-08-01) claims 1-33, examples page 47, line 5 - line 15	1-19, 23-28
	NO 02 059108 A (MANCOSO VINCENT :BISGERS CHRISTOPHER KELLY (US); FISHER MATTHEM JO) 1 August 2002 (2002-08-01) the whole document	1-19, 23-28
	-	

page 3 of 3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT/US 02/23926
Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continue	istion of item 1 of first about)
This international Season Report has not been associated in respect of certain claims under	Necto 17(2)(a) for the lobowing reasons:
1 X Claims Nos.: because they relate to outject scatter not sequired to be exempted by this Authority, o	namely:
Although claims 24-28 are directed to a method of human/animal body, the search has been carried out effects of the compound/composition.	treatment of the and based on the alleged
 X Galana Nas.: 1-7,9-28 (all partially) because they release to meaning the interest of the interest of a prefer that do not comply with: an every that do not comply interest on the cornel coult greatestly. 	he prescribed requirements to such
see FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210	
Claims Nos because they are dependent claims and are not shalled in accordance with the second.	ed and find reniesces of Pule 6.4(4).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of New	a 2 of first sheet)
Trio International Secretary Authority found multiple Inventions in this international application	n as follows:
	1
As oil required additional search free were limitly polid by two applicant, this lettered equires like ordina.	ional Search Report covers of
As all exercitable claims could be searched without effort justifying an edictional fee of any additional res.	, his Authority did not invite payment
An only come of the required additional search trees were timely point by the applican covers only those claims for which from word point, operationally deliver News.	nt, this leternational Senroh Report
_	
 No required additional search fires were firmly poid by the applicant. Cossequently nestricted to the invention tint mentioned in the challeng it is covered by classic Not.: 	bis International Search Report is
	s eccempanied by the applicant's protest.
No proven accompanied the pr	sycremit of accidenced search feets.
Horn PC (/ISA/210 (scremerion or list shoot (1)) (July 1996)	

interestional Application No. PCT/US 02 #3926

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCTASA 210

Continuation of Box I.2

Claims Nos.: 1-7,9-28 (all partially)

The initial phase of the search revealed a very large number of documents relevant to the issue of more by. So many of more control of the co

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of carrot in open that the claims are parts of carrot in open that been exhibited mod only the subject of an international prelimitary assumation (Table 66.10; PCT). The applicant is advised that the EOD policy when acting as an international prelimizary assumation (Table 66.10; PCT). The applicant is advised that the EOD policy when acting as an international representation of the prelimizary assumation on matter which has not been scanded. This is the case freezective of whether on out the claims are assumed following receipt of the south report of carring any chapter II procedure.

Po	vent document in search report		Publication		Point landy		Publication
		_			member(s)		duto
MO	9964002	A	16-12-1999	AU	742425		03-01-20
				CA	4680199 2334551		30-12-19 16-12-19
				EP	1085869		28-03-20
				JP.	2002517444		18-06-20
				MO	9964002	Ál	16-12-19
				US	6294534		25-09-20
				US	2001029259	Al	11-10-20
WO	9811128	A	19-03-1998	0E	19636623	Al	12-03-19
				DE	19720011		19-11-19
				AU	721035		22-06-20
				AU	4119697		02-04-19
				BG	103250 9712023		31-05-20 31-08-19
				CN	1230196		29-09-19
				CZ	9900823		16-06-19
				ĔĔ	9900115	A	15-10-19
				NO.	9811128	A1	19-03-19
				EP	0927192	A1	07-07-19
				HR	976481	Al	31-08-19
				JP NO	2000505100		25-04-20 05-05-19
				NZ	334543		23-06-20
				PL.	331989		16-08-19
				SK	29793	A3	13-03-20
				TR	9900537		21-07-19
				US	6344449		05-02-20
				ZA HU	9708083 9904501		17-12-19 28-04-20
				HU	9901501	P.C	28-04-20
ЖO	9534311	A	21-12-1995	ΑU	2695795		05-01-19
				MO	9534311		21-12-19
				US	5777112	Α	07-07-19
US	2002091090	A1	11-07-2002	NONE			
WO	02070511	A	12-09-2002	MO	02070511	A1	12-09-20
				MO.	02069905	A2	120920
WO	02059117	A	01-08-2002	MO	02059117		01-08-20
				МО	02059108	A1	01-08-20
	02059108	Α	01-08-2002	МО	02059117		01-08-20
MO.				MO	02059108	A1	01-08-20

フロントページの続き

(51) Int.C1.7	F 1		テーマコード(参考)
A 6 1 P 43/00	A 6 1 P 43/00	1 1 1	4 C O 6 3
C O 7 D 209/18	C O 7 D 209/18		4 C O 8 6
C O 7 D 211/60	C O 7 D 211/60		4 C 2 O 4
C O 7 D 213/81	C O 7 D 213/81		
C O 7 D 213/82	C O 7 D 213/82		
C O 7 D 215/48	C O 7 D 215/48		
C O 7 D 217/26	C O 7 D 217/26		
C O 7 D 233/64	C O 7 D 233/64	1 0 5	
C O 7 D 295/18	C O 7 D 295/18	A	
C O 7 D 317/68	C O 7 D 317/68		
C O 7 D 319/16	C O 7 D 319/16		
C O 7 D 401/12	C O 7 D 401/12		
C O 7 D 409/12	C O 7 D 409/12		
C O 7 D 413/12	C O 7 D 413/12		
C O 7 D 417/12	C O 7 D 417/12		
C O 7 D 487/08	C O 7 D 487/08		

(81) 指定国 AP(GH, GH, KE, LS, NW, NZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TND, EP(AT, BE, BG, GH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, F1, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NH, PT, SE, SK, TR), OAGBF, BJ, CF, CG, C1, CM, GA, CN, CQ, GW, ML, NR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, GZ, CA, CH, CN, CC, CC, CC, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, F1, GB, GD, GE, GH, GH, HR, HU, 1D, IL, 1N, 1S, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, ND, MG, NK, NN, NW, MX, MZ, NO, NW, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SC, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VW, YU, ZA, ZA

(74)代理人 100124855

弁理士 坪倉 道明

(72)発明者 フオツチエ、クリストフアー・エイチ

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91360、サウザンド・オークス、テインバーウツド・アベニュー・533

(72)発明者 アラサシンガム、プレミラ

アメリカ合衆国、カリフオルニア・9 1 3 6 2、サウザンド・オークス、ライムストーン・ドライブ・2 7 9 4

(72)発明者 ボー, ユンシン・ワイ

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91320、サウザンド・オークス、カリエ・ベラクルス・4 19

(72)発明者 チエン, ニン

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91362、サウザンド・オークス、ギリンガム・サークル・ 2342

(72)発明者 ゴールドバーグ、マーテイン・エイチ

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91335、レセダ、アーチウツド・19050、ナンバー・

(72)発明者 ハン、ニアンホー

アメリカ合衆国、カリフオルニア・91362、サウザンド・オークス、ラツトランド・プレイス ・2217

(72)発明者シエ、フォンーイン アメリカ合衆国、カリフォルニア・91362、サウザンド・オークス、ラ・カサ・コート・31 27

(72)発明者 ケリー,マイケル・ジー

(547)

アメリカ合衆国、カリフオルニア・9 4 0 8 0、サウス・サン・フランシスコ、コーポレイト・ドライブ・2

(72)発明者 リユウ、チンイアン

アメリカ合衆国、カリフオルニア・93012、カマリヨ、パセオ・ヒラソール・4631

(72) 珍明者 ノーマン、マーク・エイチ アメリカ合衆国、カリフオルニア・91360、サウザンド・オークス、ビーナス・ストリート・ 130

(72)発明者 スミス、ダンカン・エム アメリカ合衆国、カリフォルニア・91362、サウザンド・オークス、フアーンリーフ・コート ・2287

(72)発明者 ステック,マーキアン アメリカ合衆国、カリフオルニア・93015、フイルモア、アラスミス・レーン・978

(72)発明者 タマヨ, ヌリアアメリカ合衆国、カリフオルニア・91320、ニューベリー・パーク、カミノ・デ・ラ・ロサ・4394

(72)発明者 シイ、ニン アメリカ合衆国、カリフオルニア・91360、サウザンド・オークス、テインパーウッド・アベニュー・565

(72)発明者 シウ,シミン アメリカ合衆国、カリフォルニア・93021、ムーアパーク、スプリング・ロード・600、アパートメント・106

ドターム(参考) 4CO31 MA10

4C034 ANO1

4C050 AA03 BB04 CC08 EE02 FF01 GG01 HH04

4C054 AA02 CC01 DD04 DD38 EE01 FF01

4C055 AA01 BA01 BA06 BA58 BB11 CA01 CA02 CA06 CA58 CB11

DAO1 DAO6 DA58 DB11

4CO63 AAO1 BBO7 BBO9 CC15 CC36 CC42 CC52 CC61 CC92 DDO2

DDO3 DD12 DD15 EE01 40086 AA01 AA02 AA03 BC50 BC73 CB05 GA02 GA04 GA07 GA08

GA09 GA10 GA12 MA01 MA04 NA14 ZC35 ZC42

GAU9 GAIU GAIZ MAUI MAU4 NAI4 ZU35

4C2O4 BBO1 CBO3 DB26 EBO1 FB01 GB01